(12)

EP 0 740 931 B1

# FASCICIII E DE BREVET EUROPEEN

(11)

(45) Date de publication et mention de la délivrance du brevet: 20.08.1997 Bulletin 1997/34 (51) Int. Cl.<sup>6</sup>: **A61K 7/13**, C07D 231/38, B65D 81/32, A61K 7/00

- (21) Numéro de dépôt: 96400950.0
- (22) Date de dépôt: 03.05.1996
- (54) Compositions pour la teinture des fibres kératiniques contenant des diamino pyrazoles, procédé de teinture, nouveaux diamino pyrazoles et leur procédé de préparation

Zusammensetzungen für die Färbung von keratinischen Fibern, die Diaminopyrazole enthalten, Verfahren zum Färben, Diaminopyrazole und Verfahren zu ihrer Herstellung

Compositions for dyeing keratinic fibers containing diaminopyrazoles, process for dyeing, diaminopyrazoles and process for their preparation

- (84) Etats contractants désignés: AT BE CH DE DK ES FI FR GB GR IE IT LI LU MC NL PT SE
- (30) Priorité: 05.05.1995 FR 9505422
- (43) Date de publication de la demande: 06.11.1996 Bulletin 1996/45
- (73) Titulaire: L'OREAL 75008 Paris (FR)
- (72) Inventeurs:
  - Vidal, Laurent
     75013 Paris (FR)
  - Burande, Agnès 77270 Villeparisis (FR)

- Malle, Gérard
- 77100 Meaux (FR)
- Hocquaux, Michel 75012 Paris (FR)
- (74) Mandataire: Miszputen, Laurent L'OREAL Département Propriété Industrielle Centre Charles Zviak 90, rue du Général Roguet 92583 Clichy Cédex (FR)
- (56) Documents cités:

EP-A- 0 216 334 WO-A-94/08969 WO-A-94/08971 EP-A- 0 375 977 WO-A-94/08970 GB-A- 2 180 215

Il est rappelé que: Dans un délai de neuf mois à compter de la date de publication de la mention de la délivrance du brevet européen, toute personne peut faire opposition au brevet européen délivré, auprès de l'Office européen des brevets. L'opposition doit être formée par écrit et motivée. Elle n'est réputée formée qu'après paiement de la taxe d'opposition, (Ar 1991) Convention sur le brevet européen).

## Description

L'invention a pour objet de nouvelles compositions pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques comprenant au moins un 4,5-diamino pyrazole 3-substitulé à titre de base d'oxydation, le procédé de teinture mettant en œuvre cette composition, de nouveaux 4-5-diamino pyrazoles 3-substitués ainsi que leur procédé de préparation.

Il est connu de teindre les fibres kératiniques et en particulier les cheveux humains avec des compositions inctoniales contenant des précurseurs de colorant d'oxydation, en paráculier des ortho ou paraphénylènediamines, des ortho ou paraminophénois, des composés hétricoyciliques tels que des dérivés de diaminopyrazole, appelés généralement bases d'oxydation. Les précurseurs de colorants d'oxydation, ou bases d'oxydation, sont des composés incolorores ou faiblement colorés qui, associés à des produits oxydants, peuvent donner naissance par un processus de condensation oxydativa à des composés colorigés et ordinards.

On sait également que l'on peut faire varier les nuances obtenues avec ces bases d'oxydation en les associant à des œupleurs ou modificateurs de coloration, ces derniers étant choisis notamment parmi les métadiamines aromatiques, les métadminophénols, les métadiphénols et certains comocés hétérocycliques.

La variété des molécules mises en jeu au niveau des bases d'oxydation et des coupleurs, permet l'obtention d'une riche palette de couleurs.

La coloration dite "permanente" obtenue grâce à ces colorants d'oxydation, doit par ailleurs satisfaire un certain nombre d'exigences. Ainsi, elle doit être sans incoménient sur le plan toxicologique, elle doit permettre d'obtenir des nuances dans l'intensité souhaitée et présenter une bonne terue face aux agents extérieurs (lumière, intempéries, lavage, ordulation permanente, transpiration, fottements).

Les colorants doivent également permettre de couvrir les cheveux blancs, et être entin les moins sélectifs possible, c'aid dire permettre d'obtenir des écarts de coloration les plus faibles possible tout au long d'une même fibre kératinique, qui peut être en effet différemment sensibilisée (i.e. abmée) entre sa cointe et sa moine.

Pour obtenir des nuances rouges, on utilise habituellement, seul ou en mélange avec d'autres bases, et en association avec des coupleurs appropriés, du para-aminophénol, et pour obtenir des nuances bleues, on fait généralement appel à des parabhénvlenéllamines.

Il a déjà été proposé, notamment dans la demande de brevet EP-A-375 977. d'utiliser certains dévivés de diamino pyrazoles, à savoir plus précisément des 3,4- ou des 4,5-diamino pyrazoles, pour la teinture d'oxydation des libres kératiniques dans des nuances rouges. Toutefois, l'utilisation des diamino pyrazoles décrits dans cette demande de brevet on e permet pas d'obtenir une riche palette de couleurs et, de plus, le procédé de préparation de ces composés est long et coûteux.

Or. la demanderesse vient maintenant de découvrir, de facon totalement inattendue et surorenante, que l'utilisation de certains 4,5-diamino pyrazoles 3 s-ubstitués de formule (i) définie d-après, pour partie nouveaux en soi, non seudment comivent pour une utilisation comme précurseurs de colorant d'oxydation, mais en outre qu'ils permettent d'obtenir des compositions sinctoriales conduisant à des colorations puissantes, dans des nuances allant du rouge jusqu'au bleu. Enfin, ces composés s'avèrent fère aisément s'unthérisables.

nn, ces composes s'averent etre aisement symmetisables. Ces découvertes sont à la base de la présente invention.

L'invention a donc pour premier objet une composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux, caractérisée par le fair qu'elle comprend, dans un milieu approprie pour la teinture, au moins un 4,5 diamino pyrazole 3-substitué de formule (I) ci-dessous à titre de base d'oxydation et/ou au moins un de ses sels d'addition avec un acide :

$$R_{s}$$
(3)
(4)
(1)
(5)
 $NR_{2}R_{3}$ 
(1)
 $R_{s}$ 

dans laquelle :

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ; un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> infaire ou ramifié ; un radical hydroxyalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical aminoalkyle en C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical phényle ; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, nitro, tritluorométhyle, amino ou alkylamino en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical benzyle ; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène.

ou par un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, méthylènedioxy ou amino ; ou un radical

dans lequel m et n sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement, X représente un atome d'oxygène ou bien le groupement NH, Y représente un atome d'hydrogène ou bien un radical méthyle, et Z représente un radical méthyle, un groupement OR on NRR d'ans lesquels R et R, qui peuvent être identiques ou différent, désignent un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical éthyle,

étant entendu que lorsque R<sub>2</sub> représente un atome d'hydrogène, alors R<sub>3</sub> peut également représenter un radical amino qui alkylamino en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub>.

- 5 R<sub>c</sub> représente un radical alityé en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, linéaire ou ramifié ; un radical hydroxyalityé en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical alityé (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-aminoalityé en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical dialityé (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-aminoalityé en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical dialityé (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-aminoalityé en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical alcony (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>) méthyle ; un radical phényle ; un radical phényle substitué par un atoma chalogère ou par un radical skyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcony en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, altro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical berzyle ; un radical berzyle substitué par un radical alityée en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcony en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, refusion trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcony en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcony en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcony en C<sub>1</sub>-C<sub>5</sub>, alcony en C<sub></sub>
  - étant entendu que dans la formule (f) ci-dessus :
     au moins un des radicaux R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représente un atome d'hydrogène,
- lorsque que R<sub>2</sub>, respectivement R<sub>4</sub>, représente un radical phényle substitué ou non, ou un radical benzyle ou un radical

alors Ro, respectivement Ro, ne peut représenter aucun de ces trois radicaux,

- forsque R<sub>d</sub> et R<sub>S</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R<sub>1</sub> peut former, avec R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub>, un hétérocycle hexahydropyrinidinique ou tétrahydroimidazolique éventuellement substitué par un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ou 1.2.4 léfrazolique.
- lorsque R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, alors R<sub>1</sub> ou R<sub>5</sub> peut également représenter un reste hétérocyclique 2, 3 ou 4-pyriol/g. 2 ou 3-thiényle, 2 ou 3-turyle éventuellement substitué oru nradical méthyle ou bien encore un radical cyclohexyle.

Comme indiqué précédemment, les colorations obtenues avec la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention sont puissantes et permettent d'atteindre des nuances allant du rouge au bleu. L'une des caractéristiques essentielles des bases d'oxydation conformes à l'invention, en particulier par rapport à celles décrites dans le docusment EP-A-375 977 nyécité réside dans la présence d'un radical substituant Re sur le cycle pyrazole.

D'une marière générale, les sels d'addition avec un acide utilisables dans le cadre des compositions tinctoriales de l'invention (bases d'oxydation et coupleurs) sont notamment choisis parmi les chiorhydrates, les bromhydrates, les suitates et les tartates, les lactates et les acétates.

Parmi les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I), utilisables à titre de base d'oxydation dans les compositions conformes à l'invention, on peut notamment citer :

- le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4.5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,

```
    le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole.

       le 4.5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole.
       le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isogropyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole.

    le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,

        le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
        le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole.
        le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole

    le 4.5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole.

       le 4.5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole.

    le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,

     le 3-aminométhyl 4.5-diamino 1-méthyl pyrazole.

    le 3-aminométhyl 4.5-diamino 1-éthyl pyrazole.

15 - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,

    le 3-aminométhyl 4.5-diamino 1-ter-butyl pyrazole.

        le 4 5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
         le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole.
        le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole.
20 - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,

    le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.

        le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole.
        le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,

    le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.

        le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
        le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole.
        le 1-ter-butyl 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole.
      le 4.5-diamino 3-f(6-hydroxyéthyl)aminométhyll 1-méthyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,

    le 4.5-diamino 1-éthyl 3-f(6-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole.

         le 1-ter-butvl 4 5-diamino 3-f/8-hydroxyéthyllaminométhyll pyrazole
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole.
35 -
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
        le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-(4-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
         le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole.
         le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
         le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
        le 4.5-diamino 1.3-diméthyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 3-tert butvl 1-méthyl pyrazole.

    le 4.5-diamino 1-tert butyl 3-méthyl pyrazole.

        le 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole,
        le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
        le 4.5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-phényl pyrazole.
        le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(2'-chlorophényl) pyrazole,
         le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(4'-chlorophényl) pyrazole,
        le 4.5-diamino 1-méthyl 3-(3'-trifluorométhylphényl) pyrazole.
         le 4,5-diamino 1,3-diphényl pyrazole,
         le 4.5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole,
55 - le 4-amino 1,3-diméthyl 5-phénylamino pyrazole,
        le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-phénylamino pyrazole,
        le 4-amino 1,3-diméthyl 5-méthylamino pyrazole,
         le 4-amino 3-méthyl 1-isopropyl 5-méthylamino pyrazole.
```

le 4-amino 3-isobutoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole,

### ED 0 740 931 R1

- le 4-amino 3-méthoxyéthoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
- le 4-amino 1.3-diphényl 5-phénylamino pyrazole.
- le 4-amino 3-méthyl 5-méthylamino 1-phényl pyrazole,
- le 4-amino 1.3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole,
  - le 5-amino 3-méthyl 4-méthylamino 1-phényl pyrazole,
  - le 5-amino 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-(4'-chlorophényl) pyrazole.
  - le 5-amino 3-éthyl 1-méthyl 4-(N,N-méthylohényl)amino pyrazole.
- le 5-amino 1-méthyl 4-(N.N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole,
- le 5-amino 3-éthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
- le 5-amino 4-(N.N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole,
- le 5-amino 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
- le 5-amino 3-(4'-chlorophényl) 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole,
- le 5-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 4-(N.N-méthylphényl)amino pyrazole,
- le 4-amino 5-méthylamino 3-phényl pyrazole,
- le 4-amino 5-éthylamino 3-phényl pyrazole.
  - le 4-amino 5-éthylamino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
  - le 4-amino 3-phényl 5-propylamino pyrazole,
  - le 4-amino 5-butylamino 3-phényl pyrazole.
- le 4-amino 3-phényl 5-phénylamino pyrazole,
- le 4-amino 5-benzylamino 3-phényl pyrazole,
  - le 4-amino 5-(4'-chlorophényl)amino 3-phényl pyrazole.
  - le 4-amino 3-(4'-chlorophényl) 5-phénylamino pyrazole.
- le 4-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 5-phénylamino pyrazole.
- le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,

## 30 et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi ces 4.5-diamino pyrazoles 3-substitués, on préfère plus particulièrement :

- le 4.5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole,
- le 4.5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole.
  - le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole,
  - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole. le 4.5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,

## et leurs sels d'addition avec un acide.

Le ou les 4.5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) ci-dessus représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Le milieu approprié pour la teinture (ou support) est généralement constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique pour solubiliser les composés qui ne seraient pas suffisamment solubles dans l'eau. 55 A titre de solvant organique, on peut par exemple citer les alcanols inférieurs en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, tels que l'éthanol et l'isopropanol ; le glycérol ; les glycols et éthers de glycols comme le 2-butoxyéthanol, le propylèneglycol, le monométhyléther de propylèneglycol, le monoéthyléther et le monométhyléther du diéthylèneglycol, ainsi que les alcools aromatiques comme l'alcool benzylique ou le phénoxyéthanol, les produits analogues et leurs mélanges.

Les solvants peuvent être présents dans des proportions de préférence comprises entre 1 et 40 % en poids environ

par rapport au poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement entr 5 et 30 % en poids envi-

Le pH de la composition tinctoriale conforme à l'invention est généralement compris entre 3 et 12 environ, et de préférence entre 5 et 11 environ. Il peut être ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents acidifiants ou alcalinisants habituallement utilisées en teintre des fibres kératiniques.

Parmi les agents acidifiants, on peut citer, à titre d'exemple, les acides minéraux ou organiques comme l'acide chlorhydrique, l'acide orthophosphorique, l'acide sulfurique, les acides carboxyliques comme l'acide acétique, l'acide tartique, l'acide drivique, l'acide lacideue, les acides sulforiques.

Parmi les agents alcalinisants on peut citer, à titre d'exemple, l'ammoniaque, les carbonates alcalins, les alcanola-10 mines telles que les mono-, d'e et triétianolamines ainsi que leurs dérivés, les hydroxydes de sodium ou de potassium et les composés de formule (il) suivante :

$$R_{9}$$
  $N-W-N$   $R_{10}$  (II)

15

dans laquelle W est un reste propylène éventuellement substitué par un groupement hydroxyle ou un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$ :  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_3$ ,  $R_4$ ,  $R_4$   $R_1$ ; identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un radical alkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou hydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou hydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$  ou hydroxyalkyle en  $C_1$ - $C_4$ 

La composition tintotriale conforme à l'invention peut encore contenir, en plus des colorants définis ci-dessus, au musician sur base d'oxydation additionnelle qui peut être choisie parmi les bases d'oxydation classiquement utilisées en teinture d'oxydation et parmi lesquelles on peut notamment citer les paraphierylenediamines, les bis-phénylatkylenediamines, les para-aminophénois, les ortho-aminophénois et des bases hétérocydiques différentes des 4,5-diamino prazoles 3-austriules utilisés conformément à l'invention.

Parmi les paraphényéhediamines, on peut olus particulérement clier à titre d'exemple, la paraphényéhediamine, la paratoluyéhediamine, la 2-6-diméthyl paraphényéhediamine, la 2-6-phydroxyéthyl paraphényéhediamine, la 2-t-pro39 ply paraphényéhediamine, la 2-isopropyl paraphényéhediamine, la N-N-bis-(b-hydroxyéthyl) paraphényéhediamine, la N-N-bis-(b-hydroxyéthyl) paraphényéhediamine, la 4-amino N-(p-méthoxyéthyl) aniline, les paraphényéhediamines debeties dependent paraphényéhediamines debeties debeties dependent paraphényéhediamines debeties debetie

Parmi les bis-phénytaltylènediamines, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le NN-bis-(βhydroxyéthy) NN-bis-(4-aminophény) 1.3-diamino propanol, la NN-bis-(β-hydroxyéthy) NN-bis-(4-aminophény) 5º éthylènediamine, la NN-bis-(4-aminophény) tétraméthyléndamine, la NN-bis-(β-hydroxyéthy) NN-bis-(4-aminophény) tétraméthylénediamine, la NN-bis-(éthyi) NN-bis-(4-amino, 3-méthylónény) skylhendiamine, el leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les para-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, le para-aminophénol, le 4-amino 3-flutor phénol, le 4-amino 3-flutor phénol, le 4-amino 3-flutor phénol, le 4-amino 2-méthyl phénol, le 4-amino 3-méthyl phénol, le 4-amin

Parmi les ortho-aminophénols, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, citer le 2-amino phénol, le 2-amino 5-méthyl phénol, le 2

Parmi les bases hétérocycliques, on peut plus particulièrement citer à titre d'exemple, les dérivés pyridiniques, les dérivés pyrimidiniques, les dérivés pyrazoliques différents des 4.5-diamino pyrazoles 3-substitués utilisés conformément à l'invention, el leur ses de diddition avec un acide.

Lorsqu'elles sont utilisées, ces bases d'oxydation additionnelles représentent de préférence de 0,0005 à 12 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale, et encore plus préférentiellement de 0,005 à 6 % en poids environ de ce poids.

Les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent également renfermer au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct, notamment pour modifier les nuances ou les enrichir en reflets.

Les coupleurs utilisables dans les compositions de teinture d'oxydation conformes à l'invention peuvent être choisis parmi les coupleurs utilisés de façon classique en teinture d'oxydation et parmi lesquels on peut notamment citer les 55 métaphényiénediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques tels que par exemple les dérivés infoliques, les dérivés indolliniques, les dérivés pyridiniques et les pyrazolones, et leurs sels d'addition avec un acide.

Ces coupleurs sont plus particulièrement choisis parmi le 2-méthyl 5-amino phénol, le 5-N-(β-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol. le 3-amino phénol. le 1.3-dihydroxy benzène, le 1.3-dihydroxy 2-méthyl benzène, le 4-chloro 1,3-dihydroxy benzèn , le 2.4-diamino 1-{β-hydroxyéthyloxy) benzène, le 2-amino 4-(β-hydroxyéthylamino) 1-méthoxy benzène, le 1,3-diamino benzène, le 1,3-bis-[2,4-diaminophénoxy) propane, le sésamol, l'o-naphtol, le 6-hydroxy indole, le 4-hydroxy indole, le 4-hydroxy N-méthyl indole, la 6-hydroxy indoline, la 2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, le 1-H3-méthyl pyrazole 5-one, le 1-ohényl 3-méthyl oyrazole 5-one, et leurs sels d'addition avec un acide.

Lorsqu'ils sont présents ces coupleurs représentent de préférence de 0,0001 à 10 % en poids environ du poids total de la composition tinctoriale et encore plus préférentiellement de 0,005 à 5 % en poids environ de ce poids.

La composition incitoriale selon l'invention peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux, tels que des agents tensio-actifs anioniques, cationiques, non-loniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des polymères anioniques, cationiques, non-loniques, amphotères, zwittérioniques ou leurs mélanges, des agents épaississants minéraux ou organiques, des agents antiovydants, des agents de pénération, des agents séquestrants, des parfums, des tampons, des agents dispersants, des agents condisionnement tels que par exemple des silicones, des agents filmogênes, des agents conservateurs, des agents macefliants.

Bien entendu, l'homme de l'art veillera à choisir ce ou ces éventuels composés complémentaires de manière telle que les propriétés avantageuses attachées intrinséquement à la composition de teinture d'oxydation conforme à l'invention ne soient pas, ou substantiellement pas, attérées par la ou les adjonctions envisagées.

La composition inctoriale selon l'invention peut se présenter sous des formes diverses, telles que sous forme de lides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre forme appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

L'invention a également pour objet un procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux mettant en oeuvre la composition intotoriale telle que définie précédemment. Selon ce procédé, on applique sur les fibres au moins une composition intotoriale telle que définie précédemment, pendant un termos suffisant ouur dévelopoer la coloration désirée, soit à l'air, soit à l'aide d'un agent oxydant.

Selon une première forme de mise en oeuvre du procédé de l'invention, la coloration des fibres peut être effectuée sa diction d'un agent oxydant, au seul contact de l'oxygène de l'aii. Dans de cas, la composition tinctoriale peut alors éventuellement contenti des catalyseurs d'oxydation, afin d'accéléere le processus d'oxydation.

A titre de catalyseurs d'oxydation, on peut plus particulièrement citer les sels métalliques tels que les sels de manganèse, de cobalt, de cuivre, de fer, d'argent et de zinc.

De tels composés sont par exemple le diacétate de manganèse tétrahydrate, le dichlorure de manganèse et ses so hydrates, le dihydrogénocarbonate de manganèse, le tracéplacétonate de manganèse, le triacétate de manganèse et ses hydrates, le trichlorure de manganèse, le dichlorure de zinc, le diacétate de zinc dihydrate, le achonate de zinc, le diritrate de zinc, le suifete de zinc, le diri-blorure de se le suifete de la cilacétate de se la cilacétate de la cilacétate de se la cilacétate de se colait heptahydrate, le chlorure durière. Le carbonate de cobalt, le dichlorure de cobalt, le dintrate de cobalt, le suifate de cobalt heptahydrate, le chlorure curviruse. Le intrate d'apoent ammoniacal.

Les sels de manganèse sont particulièrement préférés.

Lorsqu'ils sont utilisés, ces sels métalliques sont généralement mis en oeuvre dans des proportions variant entre 0,001 et 4 % en poids d'équivalent métal par rapport au poids total de la composition tracionale et de préférence entre 0,005 et 2 % en poids d'équivalent métal par rapport au poids total de la composition tracionale.

Seion une deuxième forme de mise en œuvre du procédé de l'invention, on applique sur les tibres au moins une composition interciale telle que définie précéderment, la couleur étant révétée à pla calce, neutre ou alcalin à l'aitée d'un agent oxydant qui est ajouté just eu moment de l'emploi à la composition tinctoriale ou qui est présent dans une composition oxidante applique simultanément ou séquerteillement de tacon séquert de tacon séquerte.

Selon cette deuxième forme de mise en oeuvre du procédé de teinture de l'invertion, on mélange de préférence, au moment de l'emploi, la composition intoriolal édorite ci-dessus avec une composition ouydante contenant, dans un est milleu approprié pour la teinture, au moins un agent oxydant présent en une quantité sutilisante pour développer une coloration. Le mélange obtenu est ensuite appliqué sur les fibres tératiniques et on laisse poser pendant 3 à 50 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, de préférence 5 à 30 minutes environ, après quot on rince, on lave au shampooing, on rince à nouveau et

L'agent oxydant présent dans la composition oxydante telle que définie ci-dessus peut être chois parmi les agents oxydants classiquement utilisés pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques, et parmi lesquels on peut citer le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les perseis tels que les perborates et persulfates. Le peroxyde d'hydrogène est particulièrement préféré.

Le pH de la composition oxydante renfermant l'agent oxydant tel que défini ci-dessus est tel qu'après mélange avec la composition tinctoriale, le pH de la composition résultante appliquée sur les fibres kératiniques varie de préférence entre 3 et 12 environ, et encore plus préférentiellement entre 5 et 11. Il est ajusté à la valeur désirée au moyen d'agents actifiants ou alcalinisants habituellement utilisés en teinture des fibres kératiniques et tels que définis précédemment.

accinians ou arcainisants nacituellement utilisés en renitue des inters activités et les que definies précédemment.

La composition oxydante telle que définie ci-dessus peut également renfermer divers adjuvants utilisés classiquement dans les compositions pour la teinture des cheveux et tels que définis précédemment.

La composition qui est finalement appliquée sur les fibres kératiniques peut se présenter sous des formes diverses,

telles que sous forme de liquides, de crèmes, de gels, ou sous toute autre form appropriée pour réaliser une teinture des fibres kératiniques, et notamment des cheveux humains.

Un autre objet de l'invention est un dispositif à plusieurs compartiments ou "kit" de teinture ou tout autre système de conditionnement à plusieurs compartiments dont un premier compartiment renferme la composition inticoriale telle que définie c'dessus et un second compartiment renferme la composition crydante telle que définie c'dessus. Ces dispositis peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivere sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositis peuvent être équipés d'un moyen permettant de délivere sur les cheveux le mélange souhaité, tel que les dispositis décrite dans le bever EFT e 586 913 au nom de la démanderesse.

Certains composés de formule (I), utilisés à titre de base d'oxydation dans le cadre de la présente invention, sont nouveaux et. à ce titre, constituent un autre objet de l'invention.

Ces nouveaux 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués et leurs sels d'addition avec un acide répondent à la formule (l') suivante :

15

20

20

90

dans laquelle R¹1, R¹2, R¹3, R¹4, R⁵5 et R¹6 ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment pour les radicaux R1, R2, R3, R4, R5 et R6 dans la formule (I), avec néanmoins les réserves suivantes :

- (i) lorsque R¹<sub>1</sub> représente un radical méthyle, et que R¹<sub>2</sub>, R¹<sub>4</sub> et R¹<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R¹<sub>3</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R¹<sub>5</sub> est différent d'un radical hydrogyméthyle, isobutylogyméthyle, méthoxyéthylogyméthyle, cyclohexyle, thiophène, pridine, phényle ou phényle substitué par un radical méthyle ou par un atome de chlore;
- (ii) lorsque R', représente un radical phényle non substitué, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>5</sub> est différent d'un radical phényle non substitué;
  - (iii) Incense  $R_1$  représente un radical phényle non substitué, et que  $R_2$  représente un radical méthyle et que  $R_2$ .  $R_3$  et  $R_3$  est différent d'un atome d'hydrogène, alors  $R_3$  est différent d'un atome d'hydrogène, d'un métical méthyle ou phényle nos substitué :
- (iv) lorsque  $R_1$  représente un radical phényle non substitué, et que  $R_5$  représente un radical méthyle et que  $R_4$  et  $R_5$  représentent simultanément un atome d'hydrogène et que  $R_2$  représente un radical méthyle ou éthyle, alors  $R_5$  es différent d'un radical phényle non substitué :
- (v) lorsque R¹, représente un radical phényle non substitué, et que R'6 représente un radical méthyle et que R'2.
   R¹o et R¹o représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R¹o et différent d'un radical méthyle;
  - (vi) lorsque R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, et que R<sub>6</sub> représente un radical méthyle, alors R<sub>1</sub> est différent d'un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical trifluoroéthyle, nitro ou privités:
  - (vii) lorsque R<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène, et que R'<sub>6</sub> représente un radical phényle ou un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical méthyle ou méthoxy et que R<sub>2</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>3</sub> est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical alkyle en C<sub>1</sub>·C<sub>4</sub> ou phényle non substitué:
  - (viii) lorsque R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle :
- (ix) lorsque R'<sub>1</sub> représente un radical β-hydroxyéthyle, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
  - (x) lorsque R<sub>4</sub> représente un radical méthyle, et que R<sub>5</sub> représente un radical phényle non substitué et que R<sub>2</sub> et R<sub>3</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R<sub>6</sub> est différent d'un radical phényle non substitué ou d'un radical phényle substitué par un radical méthyle, éthyle, méthoxy ou par un atome de chlore :
- (xi) lorsque R1 représente un radical ter-butyle, et que R2, R3, R4 et R5 représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R6 est différent d'un radical méthyle;
  - (xii) lorsque  $R_1$  représente un radical pyridyle, et que  $R_2$ ,  $R_4$  et  $R_5$  représentent simultanément un atome d'hydrogène et que  $R_3$  représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors  $R_6$  est différent d'un radical méthyle ou phémie non substitué :

(xiii) lorsque R'<sub>1</sub> représente un radical méthyle, éthyle ou 4-aminophényle, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'<sub>3</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué alors R'<sub>4</sub> est différent d'un radical méthyle :

(xiv) lorsque R¹<sub>1</sub> représente un radical isopropyle, et que R¹<sub>2</sub>. R¹<sub>4</sub> et R¹<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors au moins un des radicaux R¹<sub>3</sub> et R¹<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle;

(xv) lorsque R<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué, et que R<sub>2</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R<sub>3</sub> représente un radical benzyle ou un radical phényle substitué par un radical méthyle ou par un atome de chlore, alors R<sub>5</sub> est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué.

Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on peut notamment citer :

```
    le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole.
```

- le 4.5-diamino 1-(6-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole.
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyethyl) 3-(3'-methylphenyl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.

- le 4,5-diamino 1-etnyl 3-metnyl pyrazole,
   le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole.
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole.
  - le 4,5-diamilio 3-nydroxymetnyi 1-isopropyi pyrazdi
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - la 4 Ediamina 2 máthat 1.(4'-máthanmhánul) aurazala
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
- le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole,
- 35 le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole, le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-dimetriyiaminometriyi 1-evryi pyrazole,
     le 4.5-diamino 3-dimetriyiaminometriyi 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-dimetriyiaminometriyi 1-isopropyi pyrazoi
- le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
   le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole.
  - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
  - le 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole,
  - le 1-ter-butyl 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole.
  - le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole,
- 50 le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyf)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
  - le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-((β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
     le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1.3-diméthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole,
- 55 le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(6-hydroxyethyl)amino 1-ter-butyl 3-methyl pyrazole.
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
  - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
  - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(3'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,

- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,3-diamino 3-hydroxymetriyi 1-ladaropyi pyrazore,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole,
- le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,

## 10 et leurs sels d'addition avec un acide.

Parmi les nouveaux composés de formule (l'), on préfère plus particulièrement :

- le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 1-penzyl 4,5-diamino 3-metriyi pyrazole.
   le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,

## et leurs sels d'addition avec un acide.

L'invention a également pour objet les procédés de préparation des composés nouveaux de formule (I').

Lorsque R'6 représente un radical méthyle et que R'1 est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule 25 (l'A) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé A répondant au schéma de synthèse suivant :

consistant à faire réagir, dans une première étape, un 3-aminocrotononitrile () avec une hydrazine monosubsituée (), à une température généralement supérieure à 30°C, et de préférence comprise entre 95 et 150°C, dans un solvant alcoolique, puis, dans une deuxième étape, à nitroser le 5-aminopyrazole () en position 4, par réaction avec un nitrite so minéral ou organique pour donner le 5-amino 4-nitrosopyrazole () qui conduit, dans une troisième étape, par hydrogénation catalitation aux 4.5-diamino purazoles de formule (17A).

Pour un bon contrôle de la température lors de la première étape, on préfère généralement opérer au reflux du solvant utilisé. Parmi les alcools utilisés à titre de solvant réactionnel, on peut plus particulièrement citer le n-propanol, le 1-butanol, le 2-butanol, le 2-méthyl 1-butanol, le 3-méthyl 1-butanol, le 2-pentanol, le n-pentanol, le 2-pentanol, le 2-pentanol ou encore le 2-éthyl 1-butanol.

Parmi les nitrites minéraux, on peut par exemple utiliser le nitrite de sodium ou de potassium, en milieu acide acétique aqueux, à une température comprise de préférence entre 0 et 5°C.

Parmi les nitrites organiques, on peut par exemple utiliser le nitrite d'isoamyle, en conduisant la réaction à température ambiante, dans un alcool inférieur en présence d'un acide tel que l'acide chlorhydrique ou l'acide acétique. L'hydrogénation catalytique des composés (4) est de préférence effectuée dans un alcool inférieur, en présence d'un catalyseur tel que le palladium sur charbon, à un température généralement comprise entre 20 et 100°C.

Lorsque R's est différent d'un radical méthyle et lorsque R'1 est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule (l'B) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé B répondant au schéma de synthèse suivant :

10

15

20

25

55

consistant à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile (§) avec une hydrazine monosubstituée (§), à une température généralement comprise entre 20 et 150°C, dans un solvant alcoolique, pour obtenir le 5-aminopyracote (§) qui est ensuite nitrosé en position 4, dans une deuxième étape, pour donner un 4-nitro 5-amino pyrazole (§) qui est ensuite lui-même hydrogéné, dans une troisième étape, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (18).

Les solvants utilisés selon ce procédé B sont les mêmes que ceux cités pour le procédé A décrit précédemment.

Les réactions de nitrocation et d'hydrogénation cont réalisées selon les conditions décrites pour le procédé A décrit

Lorsque R'<sub>6</sub> représente un radical à fort encombrement stérique, (composés de formule (l'C) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé C répondant au schéma de synthèse suivant :

consistant à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile (§) avec une hydrazine monosubstituée (§) pour obtenir un 5-aminopyrazole (§) selon les conditions opératoires mentionnées pour le procédé B décrit précédem-

ment. Le 5-aminopyrazole (§) est ensuite acétylé en position 5, dans une deuxième étape, pour conduire à un 5-acétylamino pyrazole (§) qui est lui-même ensuite nitré en position 4 et désacétylé en position 5, dans une troisième étape, pour donner un 5-amino 4-nitro pyrazole (§), de préférence par l'acide nitrique lumant en milieu sufurique concentré, à une température de préférence comprise entre 0 et 5°C. Le 5-amino 4-nitro pyrazole (§) est ensuite hydrogéné, dans une quatrième étape, selon les conflitons opératoires mentionnées dans le procédé A ci-dessus, pour conduire aux 4.5-diamino purazoles de formule (l'C).

Lorsque l'un des radicaux R'<sub>2</sub> ou R'<sub>3</sub> est différent d'un atome d'hydrogène, (composés de formule (l'D) ci-dessous), on utilise de préférence le procédé D répondant au schéma de synthèse suivant :

$$\text{(I'D)} \qquad \bigvee_{\substack{N \\ R'_1}}^{R'_6} \bigvee_{\substack{NHR'_3}}^{NH_2} \qquad \bigvee_{\substack{L \\ Catalyseur}}^{H_2} \bigvee_{\substack{N \\ R'_1}}^{NO_2} \bigvee_{\substack{NHR'_3}}^{NO_2} \bigvee_{\substack{N \\ R'_1}}^{NO_2} \bigvee_{\substack{$$

consistant à faire résquir, dans une première étene, un finérinester (10) aven une hydrazine ② pour obtanir un 5hydroxypyrazole (11), qui est en équilibre avec sa forme tautomère pyrazol-5-one, tel que décrit par exemple dans Org. Synth., Edward C. TAYLOR, (1976), 55, 73-7. Le 5-hydroxyprazole (11) est ensuite nitré en position 4, dans une deuxième étape, puis ohtoré en position 5, dans une troisième étape, selon la méthode telle que décrite par exemple dans le brevet US 4 025 530. Le 5-chioro 4-nitro pyrazole (13) conduit ensuite, dans une quatrième étape, en présena d'une amine primaire H<sub>2</sub>N-R<sub>3</sub>, à un 5-amino 4-nitro pyrazole (14), puis dans une circquième étape, par hydrogénation catalytique, selon la méthode décrite ci-dessus pour le procédé A, aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (ID). Les exemples qui suivent sont destités à fullistre l'invention sans pour autant en limiter la portée.

# EXEMPLES DE PREPARATION

10

15

30

50

# EXEMPLE DE PREPARATION 1 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole

### a) Préparation du 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole

A une solution de 16,5 g (0,2 mole) de 3-aminocrotononitrile dans 40 cm³ de n-pentanol, on a ajouté 12,9 g (0,28 mole) de méthylhydrazine. La solution a été portée au reflux pendant 3 heures. Le pentanol, ainsi que l'excès de

méthylhydrazine, ont ensuite été distillés sous pression réduite. Le précipité beige obtenu a été repris par 150 cm<sup>3</sup> d'heptane, essoré sur verre fritté puis séché sous vide à une température de 40°°C. On a obtenu 13.5 g de 5-amino 1,3diméthy dyrazole sous forme d'un solide bein d'ont le point de lusion était compris entre 80 et 81°C.

### 5 b) Préparation du 5-amino 1.3-diméthyl 4-nitroso pyrazole

A une solution de 11,1 g (0,1 mole) de 5-amino 1,3-diméthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 125 cm³ d'áthanol absolu, on a ajouté gouthe à gouthe 1 cm³ d'acide chiorhydrique 12 N, puis 13,5 cm³ de nitrie d'iscample à 0°C. La solution a ensuite dér amenée et laissée à température ambiante pardant à heures. Le milieu réactionnel à alors été filtré sur verre tritté et le précipité obtenu a été lavé par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 7,5 g de 5-amino 1,3-diméthyl 4-nitroso pyrazole sous forme d'un solide orangé dont le point de fusion était compris entre 169 et 11°Cl.

## c) Préparation du dichlorhydrate du 4.5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole

A une solution de 7 g (0,05 mole) de 5-amino 1,3-diméthyl pyrázole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm3 d'éthanol, on a ajouté 1,2 g de pallatium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénature sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, pendant 3 heures, sous vive agitation. Le milieu réactionnel a été versé dans une solution de 50 cm³ d'éthanol et de 17 cm³ d'acide chichydrique 12 n'efroitei à 0°C. Cette solution a ensuite été darifiée par filtantion sur verre fritte, puis évaporée à sec sous pression réduite. Le solide brun obtenu a été repris au reflux de 45 cm² d'éthanol chlorhydrique 5 n et de 13 cm² d'eau, puis on a rétorid à température ambiante. Le réprépité blanc obtenu a été essoré sur verre fritté, puis séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 5,7 g de dichlorhydrate de 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, sous forme de cristaux blancs dont le point de décomposition était compris entre 210 et 212 °C. L'analyse étémentaire calculée pour 25 CA-H.n.N. 2 HOI était:

%	С	Н	N	CI
Calculé	30,17	6,08	28,14	35,62
Trouvé	30,15	6,08	28,07	35,77

EXEMPLE DE PREPARATION 2 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole

## a) Préparation du 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole

44

A une solution de 17,3 g (0,1 mole) de 5-amino 3-méthyl 1-phényl pyrazole dans 200 cm<sup>2</sup> d'éthanol absolu, on a ajoute à goute 10,5 cm<sup>2</sup> des température en 12 Noute 12,5 cm<sup>2</sup> de nitrite d'issamyle à 0°C. La solution a ensuite été raméné et ilaissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide orange a cristallisé. Ce solide a été essoré sur verre frité et lavé par 100 cm<sup>2</sup> d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 17 g de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole sous forme d'un solide orange dont le point de fusion était comoris entre 20e et 204 °C.

## b) Préparation du dichlorhydrate de 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole

A une solution de 10 g (0,05 mole) de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-phényl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 80 cm² d'éthenal absolu et 20 cm² d'actéde chlohydrique 2 N, on a giudt o 1.2 g de palladium sur charbon à 5% en poids contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, sous vive a gitation, pendant 3 heures. Le contenu de 1 hydrogénateur a sousie det ét récupér et filtré sur verre fritté. Le filtrat a été coulé dans une solution à 0°C de 70 cm² d'éthanol absolu et de 30 cm² d'acide chlorhydrique 12 N puis évaporé à sec. Le résidu a été repris par 100 cm² d'éther isopropylique un solide bejeg a cristallisé. Cé soide a été essoré sur verre fritté puis luthe par 100 cm² d'éther isopropylique et purifié par recristations dans un métange de 100 cm² d'eau et de 50 cm² d'une solution éthanolique d'acide chlorhydrique 3,5 M. Le soide cristallisé à été essoré sur vere fritté, uné par 100 cm² d'éther isopropylique et séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 8 g de dichiorhydrate de 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole sous forme d'un solide blanc. dont le point de fusion était compris entre 208 et 21 or C. L'analyse élémentaire calculée pour Cr<sub>0</sub>H<sub>2</sub>/2N<sub>e</sub>, 2 Hd 6tait:

%	С	Н	N	CI
Calculé	45,99	5,40	21,45	27,15
Trouvé	46,17	5,40	21,32	27,10

EXEMPLE DE PREPARATION 3 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

# a) Préparation du 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

15

20

30

35

A une solution de 29 g (0,2 mole) de benzoylacétonitrile dans 100 cm² de n-pentanol, on a ajouté 14,7 cm² (0,28 mole) de méthylhydrazine et on a chauffé au reflux pendant 2 heures. On a ensuite disillé le n-pentanol ainsi que l'excès de méthylhydrazine sous pression réduite. On a obtenu na solide beige qui a été repris par 100 cm² d'hepshare à température ambiante et essoré sur verre frité. Après séchage sous vide à une température de 40 °C, on a obtenu 27 g de 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole sous forme d'un solide beige dont le point de fusion était compris entre 104 et 106 °C.

# b) Préparation du 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole

A une solution de 17,3 g (0,1 mole) de 5-amino 1-méthyl 3-phényl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm² d'éthanol absolu, on a ajouté goutte 0,5 cm² de ribrid d'acide chlorhydrique 12 N puis 13,5 cm² de ribrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite étre armenée et laissée à température ambiante pendant à Heures. Un solidie orange a cristalisé. Il a été essoré sur verre fritté et lavé par 100 cm² d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 17 g de 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole sous forme d'un solide orange dont le point de fusion dati comoris entre 224 et 226°C.

## c) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole

A une solution de 10 g (0,05 mole) de 5-amino 1-méthyl 4-nitroso 3-phényl pyrazole, obtenu à l'étape précédente,

dans 80 cm² d'éthanol absolu et 20 cm3 d'une solution d'acide chlorhydrique 2 N, on a ajout 6 1,2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression d'hydrogéne de 10 bars, à une temperature de 75°C, perdant 3 heures sous vive agitation. La contenu de l'hydrogéne de 30 cm² d'acide chlorhydrique 1 9 refroide à 00°C. Un solide blanc a précipite. Ce précipite à ette sesoré sur verre frinté puis lavé par 100 cm² d'étheri obsolue t de 30 cm² d'acide de 4.5-diamion 1-méthyl 3-phényl pyrazole qui ont été purillée par recipital se de sesoré sur verre frinté puis lavé hand de 4.5-diamion 1-méthyl 3-phényl pyrazole qui ont été purillée par recipitalisation dans un mélange de 30 cm² d'eau et de 50 cm² d'une solution éthanolique d'acide chlorhydrique 3,5 M. Le solide recristallisá a été essoré sur vere fritté, lavé par 100 cm² d'éther isopopylique et séché sous vide à température ambiente. On a obtenu 8 q de dichlorhydrate de 4.5-diamion 1-méthyl 3-phényl pyrazole, sous la torme d'un solide blanc, dont le point de fusion était compis entre 218 et 220 °C. Randwes étiementiers calculée pour C<sub>4</sub>-ly-N<sub>6</sub>. 2 R10 était :

ſ	%	С	Н	N	CI
Ì	Calculé	45,99	5,40	21,45	27,15
I	Trouvé	46,27	5,60	21,32	27,10

EXEMPLE DE PREPARATION 4 : Synthèse du dichlorhydrate du 4-amine 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole

30

46

50

55

Une suspension de 8,6 g (0,05 mole) de 1,3 diméthyl 5-hydrazino 4-nitro pyrazole et de 1,5 g de palladium sur charbon à 5 % en poids contenant 50 % d'eau dans 200 cm² d'éthanol a été placés dans un hydroghandatus. Après agi-tation sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C pendant 3 heures, le milieu réactionnel a été versé dans une solution de 80 cm² d'éthanol et de 20 cm² d'acide c'horthydrique 12 N erfodile à 0°C. La solution a été ciarifiée par l'Intation sur verne trité, puis évaporée à sec sous pression réculte. Le solide brun obtenu a été regrite au reflux de 50 cm² d'éthanol chlorhydrique 5 N et de 14 cm² d'eau, puis on a refroid à température ambiante. Le pré-cipté blanc obtenu a été sergét ser verse ritite, puis séché sous vice à température ambiante. On a côtenu 9,5 g de dichlorhydrate de 4-amino 1,3 diméthy 5-hydrazino pyrazole sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était compis entre 202 et 204°C. L'arviave étéments calculée pour C4/h<sub>1</sub>N<sub>5</sub>,2 2 flc fait :

%	С	Н	N	CI
Calculé	28,05	6,12	32,71	33,12
Trouvé	28,52	6,20	32,96	32,88

# EXEMPLE DE PREPARATION 5 : Synthèse du dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole

# a) Préparation du 5-amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole

A une solution de 16,4 g (0,2 mole) de 3-amino crotononitrile dans 100 cm<sup>3</sup> de n-pentanol, on a ajouté 26,9 g (0,22 20 mole) de benzylhydrazine puis on a chauffé au reflux pendant 12 heures. Le n-pentanol a ensuite été distillé sous pression réduite, on a obterue une huile épaises qui a été purifiée par chromatospaine sur gel de silice. On a obteru un solide jaune pâte qui a cristallisé dans l'éther isopropylique et qui a été essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obteru 17 g du produit attendu sous forme d'un solide jaune pâte dont le point de fusion était compris entre 76 et 78°C.

## b) Préparation du 5-amino 1-benzyl 3-méthyl 4-nitroso pyrazole

A une solution de 18,7 g (0,1 mole) de 5-amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm<sup>3</sup> d'éthanol absolu, on a ajouté goutte û, 5 cm<sup>3</sup> d'acide chlorhydrique 12 N. puis 13,5 cm<sup>3</sup> de nitrite d'issa-sur myle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et laissée à température ambiante pendant 4 heures. Un solide orange a cristallisé. Il a été essoré sur verre fritté et lavé par 100 cm<sup>3</sup> d'éthanol puis par 100 cm<sup>3</sup> d'éther isopropylique. Après cours visé à température ambiante, one obtenu 13 g de produit attends sous la forme d'un solide orange dent le point de tesion était compris entre 178 et 180°C.

# 35 c) Préparation du dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole

A une solution de 5 g (0,02 mole) de 5-amino 1-benzyl 3-méthyl 5-titroso pyrazole, obteru a l'étape précédente, dans 200 cm² de méthanol, on a ajouté 0,9 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'humidié. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogène, à température «
a mibiante, pendant 3 heures, sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été prélevé et filtré sur verre fritté. Le filtrat a resustre été coulé dans 100 cm² d'une solution d'éthanol chlorhydrique 3,5 M. Cette solution a été noncette es ous vide. On a obtenu une huile épaisse, qui a cristallisé par ajout de 50 cm³ d'acétone. On a obtenu un solide qui a été escoré tay verre fritté.

Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 6 g de dichlorhydrate du 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole sous forme d'un solide blanc dont le point de fusion était compris entre 190 et 192°C. L'analyse élémentaire calculée pour C,1+l<sub>3</sub>N<sub>4</sub> 2 HO était :

%	С	Н	N	CI
Calculé	48,01	5,86	20,36	25,77
Trouvé	48.03	5,90	20,40	25,75

55

50

10

16

# EXEMPLE DE PREPARATION 6 : Synthèse du dichiorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

### a) Préparation du 5-amino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

A une solution de 12,5 g (0,1 mole) de 4,4-diméthyl 3-oxo pentanitrile dans 50 cm<sup>3</sup> de n-propanol, on a ajouté, à température ambiante, 4,6 g (0,1 mole) de méthylhydrazine. La milleu réactionnel a été porté au réflux pendant 1 heure, puis réfluid à température ambiante. Le solide blanc obtenu a été sesoré sur verné trité puis lavé à 164 fétre risporcypit que. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 10 g du produit attendu sous forme d'un solide beige dont le point de sison était fue 157°C.

### b) Préparation du 5-acétamido 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

A une solution de 10 g (0,065 mole) de 5-amino 1-méthyl 3-ter-bulyl pyrrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 25 cm² d'acide acétique, on a giorité, à température ambiante, 13,5 cm² (0,13 mole) d'anhydride acétique. Après 1 heure d'agitation, le milieur réactionne à eté versé sur 100 cm² de glace. On a extrait la solution par trois fois 100 cm² de dichiprométhane, séché la phase organique sur sullate de sodum, puis distillé celle ci sous vide à 16 résponsetur or totalif. Le solicie obtenu a été repris par 100 cm² d'éther isopropylique, essoré sur verre l'infté, puis séché sous vide à 40°C. On a obtenu 12 g du produit attendu sous forme d'un solicle beige que l'on a recristalisé dans 30 cm² d'acétate d'atth, puis balos 8,5 g du produit attendu cour forme de cristeriu Menor dent la pont de fision Atáti de 138°C.

## c) Préparation du 5-amino 1-méthyl 4-nitro 3-ter-butyl pyrazole

A 30 cm² d'acide sulfurique concentré, on a ajouté 8,5 g (0,044 mole) de 5-acétamido 1-méthyl 3-ler-buhl pyrazole a 5.0° sous vive agitation, puis 2,5 m² (0,066 mole) d'acide nitrique furnant. Après 2 heures d'agitation, le mélange réactionnel a été versé sur 100 g de glace et agité pendrant 30 minutes. Le solide obtenu a été essoré sur verre fritté, lavé par 20 cm² d'eau, puis séché sous vice à 40°C. On a obtenu 8,5 g du produit attendu sous forme d'un solide jaune d'ont le point de fusion était de 124°C.

## d) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-méthyl 3-ter-butyl pyrazole

Une suspension de 8.5 g (0.035 mole) de 5-amino 1-méthy 4-niro 3-ter-butyl pyrazole et de 1.5 g de palladium sur charbon à 3% en poids et contenant 50 % d'eau dans 200 cm² d'éthanol a été placée dans un hydroghateur. Après agitation perdant à heures, sous une pression d'hydrogène de 10 bars, à une température de 75°C, le milieu réaction-nel a été versé dans une solution, prélaidalement refroide à 0°C, de 60 cm3 d'éthanol et de 20 cm² d'acide chlorhydrique 12 N. La solution a été darritée par l'itration sur verre frité, puis évaporée à sec sous pression rédutle. Le solide brun obtenu à été repris au reflux de 35 cm² d'éthanol chlorhydrique 5 N et de 11 cm² d'eau, puis refroid à température ambiante. Les oside et s'estitaux blancs obtenus ont été essorée sur verre frité puis échées sous vide à température ambiante. On a obtenu 4.9 g du produit attendu sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était de 260°C. L'analyse étémentaire pour CA<sub>3</sub>H<sub>1</sub>N<sub>2</sub> x ENG était :

%	С	н	N	CI
Calculé	39,84	7,52	23,23	29,40
Trouvé	39.73	7.63	23,16	29.20

55

35

# EXEMPLE DE PREPARATION 7 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 3-méthyl 1-ter-butyl ovrazole

### a) Préparation du 5-amino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole

5

A une solution de 16,4 g (0,2 mole) de 3-aminocrotononitrile dans 100 cm<sup>3</sup> de n-pentanol, on a sjouté 19,4 g (0,22 mole) de ter-buylhydrazine. Cette solution a été chaulifée au reflux pendant 20 heures. Le n-pentanol a ensuite été distilé sous pression réduite. On a obtenu un soidie jaune pâte qui a été repris par 100 cm<sup>3</sup> d'êther isopropylique à température ambiante et essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 18 g du produit attendu sous forme d'un soidie iaune nâté andu le point de fusion état i compris ente 172 et 175°C.

## b) Préparation du 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-ter-butyl pyrazole

A une solution de 15,3 g (0,1 moie) de 5-amino 3-méthyl 1-ler-buyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm3 d'éthanol absolu, on a ajoute goutte à goutte 0,5 cm² d'acide chlorhydrique 12 N, puis 13,5 cm² (0,1 moie) de nitrite d'isoamyle à 0°C. La solution a ensuite été ramenée et lissée à temperature ambiante pendant 4 heures. L'éthanol a été évaporé sous pression de 175 m -bars, à 40°C. Un solide orange a cristallisé dans l'heptane à 0°C, puis sa été essoré sur verre lrifté. Après séchage sous vide à température ambiante, on a°obtenu 11 g du produit attendu, sous forme d'un solide orange no droit le coint de fusion était de 120°C.

# c) Préparation du dichlorhydrate du 4,5-diamino 3-méthyl 1-ter-butyl pyrazole

35 A une solution de 9 g (0,05 mole) de 5-amino 3-méthyl 4-nitroso 1-ter-butyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 600 cm² d'éthanol absolu, on a ajouté 2 ge palladium sur charbon à 5 % en poids et contenant 50 % d'eau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogène, à température ambiante, pendant 4 heures, sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été prélevé et fitré sur verre fritté. Le filtrat a ensuite été coulé dans 100 cm² d'une soultoin d'éthanol chlorydrique 3,5 M. Cette solution a été concentrée soulé sur sour sour d'ethanol chlorydrique 4,5 M. Quis essoré sur verre fritté. On a obtenu un solide blanc qui a été recristallisé dans un mélange de 40 cm² d'éthanol chlorydrique 3,5 M. det 9 l2 cm² d'eau distillée. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 6 g du produit attendu sous forme de cristaux blancs dont le point de fusion était compris entre 252 et 255°C. L'analyse étémentaire pour C<sub>6</sub>H<sub>1</sub>-N<sub>2</sub>N<sub>2</sub> 2 HC était :

%	С	Η.	N	CI
Calculé	39,84	7,52	23,23	29,40
Trouvé	39,70	7,49	23,37	29,44

EXEMPLE DE PREPARATION 8 : Synthèse du dichlorhydrate du 4,5-diamino 1-β-hydroxyéthyl 3-méthyl pyra-

## 15 a) Préparation du 5-amino 1-(6-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole

10

50

55

A une solution de 16.4 g (0.2 mole) de 3-aminocrotonoritrile dans 100 cm² de n-pentanol, on a ajouté 16.7 g (0.22 mole) de phydroxyéthyfhydrazine, puis on a chauffé au reflux pendant 12 heures. Le n-pentanol a ensuite été distillé sous pression réduite. On a obtenu une huite épaisse qui cristallise par ajout de 150 cm² d'éther isoproyrique. On a obtenu un solide beige qui a été essoré sur verre fritté. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 18 g du produit attenuls sus forme d'un solide beige dont le point de fusion état compris entre 66 et 68°C.

## b) Préparation du 5-amino 1-(6-hdroxéthyl)3-méthyl 4-nitroso pyrazole

A une solution de 14,1 g (0,1 mole) de 5-amino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, obtenu à l'étape précédente, dans 200 cm² d'éthanol absolu, on a ajouté goutte 0,5 cm² d'acide chlorhydrique 12 N. puis 13,5 cm² de nitrité d'iseample à O°C. La solution a ensuité ét remenée et laisèe à température ambiante pendant 4 heures. Un olicité rouge a cristallisé et a été essoré sur verre fritté puis lavé par 100 cm³ d'éthanol puis par 100 cm³ d'éther isopropylique. Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 10,5 g du produit attendu sous la forme de cristaux rouse de det le point de fusion était compris entre 170 et 175°C.

## a) Prénaration du dichlorhydrate du 4 Saliamino 1-(6-hydrovyéthyl) 3-méthyl nyrazola

A une solution de 8,5 g (0,05 mole) du produit obtenu à l'étape précédente, dans 800 om<sup>3</sup> de méthanol, on a ajoufé 3e 2 g de palladium sur charbon à 5 % en poids et contreant 50 % d'humidité. La suspension a été placée dans un hydrogénateur, sous une pression de 20 bars d'hydrogêne, à 30°C, pendant 4 heures sous vive agitation.

Le contenu de l'hydrogénateur a ensuite été prélevé et litré sur verre fritté dans 100 cm³ d'une solution d'éthanol chlorhydrique 6 M. Cette solution a été concent ée sous vide. On a obtenu une hulle épaisse qui a cristallisé par ajout de 50 cm³ d'éther isopropylique. On a obtenu un solide blanc qui a été recristallisé dans un mélange de 45 cm³ d'éthanol chlorhydrique 6 M et 3.5 cm³ d'eau distillée.

Après séchage sous vide à température ambiante, on a obtenu 7,5 g du produit attendu, sous forme de cristaux blanc dont le point de fusion était compris entre 190 et 193°C. L'analyse élémentaire calculée pour C<sub>6</sub>H<sub>12</sub>N<sub>4</sub>O, 2 HCl était :

%	С	Н	N	0	CI
Calculé	31,46	6,16	24,45	6,98	30,95
Trouvé	31,44	6,21	24,10	7,07	30,98

EXEMPLE DE PREPARATION 9 : Synthèse du dichlorhydrate du 4-amine 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole

### a) Préparation du chlorhydrate du 5-f(2'-aminoéthyl)amino] 1,3-diméthyl 4-nitro pyrazole

A une solution de 17,5 g (0,1 mole) de 5-chloro 1,3-diméthyl pyrazole dans 200 cm³ de n-propanol, on a ajouté 7,3 cm³ (0,11 mole) d'éthylènediamine. Cette solution a été chauffée au reflux pendant 4 heures. La solution a été ensuite

ramenée et laissée à température ambiante pendant 15 heures. Un solide jaune vif a cristallisé, puis a été essoré sur verre fritié. Après séchage sous vide à 40°C, on a obtenu 19 g du produit attendu, sous forme d'un solide jaune dont le point de fusion étal 235°C.

# 5 b) Préparation du dichlorhydrate du 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole

A une solution de 10 g (0.04 mole) de chlorhydrate du 5-{(2'-aminoéthyl)amino} 1,3-diméthyl 4-nitro pyrazole, obtenu à l'étiape précédente, dans 20 cm² de méthand, on a ajouté 2 g de palladium sur chaitbon à 5 % en poids et contenant 50 % dreau. La suspension a été placée dans un hydrogénateur sous une pression de 10 bars d'hydrogène 10 à 40°C pendant 3 heures sous vive agitation. Le contenu de l'hydrogénateur a été prélevé et filtré sur verre fritté dans 100 cm² d'une solution d'éthando ichorhydrique 3,5 M. Cette solution a été concentrée sous vice. On a obtenu ne huile épaisse qui a cristallisée par ajout de 50 cm² d'éther isopropylique. Le solide formé a été essoré sur verre fritté puis lavé par 20 cm² d'éther isopropylique et purifié par recristallisation dans un métange de 33 cm² d'éthand absoul et 6 cm² d'adde chlorhydrique 6 M. Le solide cristallisé a été essoré sur verre fritté lavé par 50 cm² d'éther isopropylique ste séché sous vide à température ambiante. On a obtenu 5 g du dichlorhydrate du 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole sous forme de solide blanc dont le pórit de Vision état compris entre 238 et 240°C.

L'analyse élémentaire pour C7H15N5, 2 HCl était :

%	С	Н	N	C1
Calculé	34,72	7,08	28,92	29,28
Trouvé	34,70	7,05	28,89	29,50

EXEMPLES D'APPLICATION

20

35

# 30 EXEMPLES 10 A 18 DE TEINTURE EN MILIEU ALCALIN

On a préparé les compositions tinetoriales, conformes à l'immention, cuivantes (teneurs en grammes) ;

COMPOSITION	6	10	11	12	13	14	15	16	11
4.5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, dichlorhydrate	0,597	765,0 765,0 765,0 765,0	765'0	0,597			Г		
4-amino 1.3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, dichlorhy lrate					0,642 0,642	0,642			
4 5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole, dichlorhydrale							0,783		
4.5-diamino 3-methyl 1-tert-butyl pyrazole, dichlorhyd ate								0,724	
4,5-diamino 1-méthyl 3-tert-butyl pyrazole, dichlorhyd ate									0,724
3-amino phénol	0,327				0,501				
5-N-(0-hydroxyéthyl)amino 2-méthyl phénol									
2,4-diamino 1-8-hydroxyéthyloxy benzène, dichlorhycrate						0,723			
2,6-dihydroxy 4-méthyl pyridine, dichlorhydrate, monchydrate		0,539							
2-méthyl 5-amino phénol								0,369	
6-hydroxy indoline, chlorhydrate			0,515						
4-hydroxy indole							0,399		
4-hydroxy N-méthyl indole				0,442					
Support de teinture commun	ε	ε	ε	Đ	£	£	(.)	£	£
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g	100 g

# (\*) support de teinture commun :

40

5	- Alcool oléique polyglycérolé à 2 moles de glycérol	4,0	9
	<ul> <li>Alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol, à 78 % de matières actives (M.A.)</li> </ul>	5,69	g
10	M.A.		
	- Acide oléique	3,0	g
	<ul> <li>Amine oléique à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendue sous la</li> </ul>		
	denomination commerciale ETHOMEEN 012 par la société AKZO	7,0	g
15	- Laurylamino succinamate de diéthylaminopropyle, sel de sodium,		
	à 55 % de M.A.	3,0	g
	M.A.		
20	- Alcool oléique	5,0	g
	- Diéthanolamide d'acide oléique	12,0	g
	- Propylèneglycol	3,5	g
25	- Alcool éthylique	7,0	g
	- Dipropylèneglycol	0,5	g
	- Monométhyléther de propylèneglycol	9,0	g
	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse, à 35 % de M.A.	0,455	g
30	M.A.		
	- Acétate d'ammonium	0,0	ŝ
	- Antioxydant, séquestrant	q.s.	
35	- Parfum, conservateur	q.s.	
	- Ammoniaque à 20 % de NH <sub>3</sub>	10	g
			-

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale 9 à 17 avec une quantité égale en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 20 volumes (6 % en poids).

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées.

Les mèches de cheveux ont été teintes dans les nuances figurant dans le tableau ci-dessous:

EP 0 740 931 B1

EXEMPLE	pH DU MELANGE	NUANCE SUR CHE- VEUX NATURELS
10	9,8	Irisé
11	9,9	Doré cuivré
12	9,9	Blond légèrement irisé
13	9,9	Violet
14	10,0	Irisé
15	9,8	Bleu violacé
16	9,8	Violine
17	9,7	Irisé
18	9,9	Bleu

# EXEMPLES 19 ET 20 DE TEINTURE EN MILIEU ACIDE

On a préparé les compositions tinctoriales, conformes à l'invention, suivantes (teneurs en grammes) :

COMPOSITION	18	19
4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, dichlorhydrate	0,597	
4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, dichlorhydrate		0,642
2,4-diamino 1-β-hydroxyéthyloxy benzène, dichlorhydrate	0,723	
2-méthyl 5-amino phénol		0,369
Support de teinture commun	(**)	(**)
Eau déminéralisée q.s.p.	100 g	100 g

# (\*\*) Support de teinture commun :

40

50

5	- Alcool oléique polyglycérolé à 2 moles de glycérol	4,0	g
	<ul> <li>Alcool oléique polyglycérolé à 4 moles de glycérol, à 78 % de matières actives (M.A.)</li> </ul>	5,69	g
10	M.A.		
	- Acide aléique	3,0	g
	<ul> <li>Amine oléique à 2 moles d'oxyde d'éthylène vendue sous la</li> </ul>		
15	dénomination commerciale ETHOMEEN 012 par la société AKZO	7,0	g
	- Laurylamino succinamate de diéthylaminopropyle, sel de sodium,		
	à 55 % de M.A.	3,0	g
	M.A.		
20	- Alcool oléique	5,0	g
	- Diéthanolamide d'acide oléique	12,0	g
25	- Propylèneglycol	3,5	g
	- Alcool éthylique	7,0	g
	- Dipropylèneglycol	0,5	g
	- Monométhyléther de propylèneglycol	9,0	g
30	- Métabisulfite de sodium en solution aqueuse, à 35 % de M.A.	0,455	g
	M.A.		-
	- Acétate d'ammonium	0,8	g
35	- Antioxydant, séquestrant	q.s.	J
	- Parfum, conservateur	q.s.	
	- Monoéthanolamine q.s.p.	pH 9,8	
	• •	F	

Au moment de l'emploi, on a mélangé chaque composition tinctoriale avec une quantité égale en poids d'une composition oxydante constituée par une solution d'eau oxygénée à 20 volumes (6 % en poids), et dont le pH avait été 49 ajusté entre 1 et 1,5 par 2,6 q d'acide orthophosphorique pour 100 q d'eau oxygénée.

Chaque composition résultante a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Les mèches de cheveux ont ensuite été rincées, lavées avec un shampooing standard puis séchées. Les mèches de cheveux on été tientes dans les nuances figurant dans le tableau ci dessous de ...

EXEMPLE	pH DU MELANGE	NUANCE SUR CHE- VEUX NATURELS
19	6,9	Bleu violacé
20	6,8	Irisé

## EXEMPLE 21 DE TEINTURE A L'AIR

On a préparé la composition tinctoriale, conforme à l'invention, suivante :

- Dichlorhydrate de 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole	0,398 g
- Dichlorhydrate de 2,4-diamino 1-β-hydroxyéthyloxy ben- zène	0,482 g
- Alcool éthylique	10 g
- Monoéthanolamine	2 g
- Eau déminéralisée q.s.p.	100 g

Cette composition a été appliquée pendant 30 minutes sur des mèches de cheveux gris naturels à 90 % de blancs. Après rincage et séchage, les mèches ont été teintes dans une nuance cendrée violacée.

### 20 Revendications

5

10

14

Composition pour la teinture d'oxydation des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines
telles que les cheveux, caractérisée par le fait qu'elle comprend, dans un milieu approprié pour la teinture, au moins
un 4,5-diamino pyrazzole 3-substitué de formule (f) suivante à titre de base d'oxydation et/ou au moins un de ses
sels d'addition avec un acide:

# dans laquelle :

R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub>, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène; un radical allyle en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> in radical anyler en C<sub>2</sub>-C<sub>3</sub>; un radical anyler en C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub>; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou un radical allyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, nitro, trifluorométhyle, amino ou allylamino en C<sub>1</sub>-C<sub>3</sub>; un radical benzyle; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical allyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, methylènediosy ou amino; ou un radical allyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, methylènediosy ou amino; ou un radical

dans lequel m et n sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 indusivement, X représente un atome d'oxygène ou bien le groupement NH, Y représente un atome d'hydrogène ou bien un radical méthyle, et Z représente un radical méthyle, un groupement OR ou NRR dans lesquels R et R¹, qui peuvent être identiques ou différent, désignent un atome d'hydrogène, un radical méthyle ou un radical éthyle, étant entendu que lorsque R₂ représente un atome d'hydrogène, alors R₃ peut également représenter un radical amino ou alkylamino en C₁-C₄.

R<sub>6</sub> représente un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, linéaire ou ramifié ; un radical hydroxyalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical alkyle (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-aminoalkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> ; un radical alkyle (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-aminoalk-

yle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical hydroxyalkyle (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>)-amino alkyl en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>; un radical alcoxy (C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>) méthyle ; un radical phényle; un radical phényle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C1-C4. alcoxy en C1-C4, nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C1-C4; un radical benzyle; un radical benzyle substitué par un atome d'halogène ou par un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, alcoxy en C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub>, nitro, trifluorométhyle, amino ou alkylamino en C1-C4; un hétérocycle choisi parmi le thiophène, le furane et la pyridine, ou encore un radical -(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-OR", dans lequ 1 p et q sont des nombres entiers, identiques ou différents, compris entre 1 et 3 inclusivement et R" représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle. étant entendu que dans la formule (I) ci-dessus :

- au moins un des radicaux R2, R3, R4 et R5 représente un atome d'hydrogène,
- lorsque que R2, respectivement R4, représente un radical phényle substitué ou non, ou un radical benzyle ou 10 un radical

alors R<sub>2</sub>, respectivement R<sub>5</sub>, ne peut représenter aucun de ces trois radicaux,

- lorsque R4 et R5 représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R1 peut former, avec R2 et R3, un hétérocycle hexahydropyrimidinique ou tétrahydroimidazolique éventuellement substitué par un radical alkyle en C1-C4 ou 1,2,4-tétrazolique,
  - lorsque R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent un atome d'hydrogène ou un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub>, alors R<sub>1</sub> ou R<sub>6</sub> peut également représenter un reste hétérocyclique 2, 3 ou 4-pyridyle, 2 ou 3-thiényle, 2 ou 3-turyle éventuellement substitué par un radical méthyle ou bien encore un radical cyclohexyle.
- 2. Composition selon la revendication 1, caractérisée par le fait que les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) sont choisis parmi :
  - le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole.

15

- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole.
  - to 4,0 diamino + (p hydroxydatush a (a' mathylahansh pyramia,
    - le 4.5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
- le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, 25
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole. le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 1-benzyl 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
    - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole.
      - le 4.5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
- le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-éthyl pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole,

le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole, le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole, le 1-ter-butyl 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole. 5 le 4.5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole. le 4.5-diamino 3-f(6-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole, le 4.5-diamino 1-éthyl 3-f(6-hydroxyéthyl)aminométhyl) pyrazole. le 1-ter-butyl 4.5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole. le 4-amino 5-(β-hydroxvéthyl)amino 1.3-diméthyl pyrazole. 10 le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole. le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pvrazole. le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-(2-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole. 15 le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-(3-méthoxyohényl) 3-méthyl pyrazole, le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-(4-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole, le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole, le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole. le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole, 20 le 4,5-diamino 1,3-diméthyl pyrazole, le 4.5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole, le 4.5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole, le 4.5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole. le 4.5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole, 25 le 4.5-diamino 1-(6-hydroxyéthyl) 3-phényl pyrazole, le 4,5-diamino 1-méthyl 3-(2'-chlorophényl) pyrazole, le 4 5-diamino 1-méthyl 3-(4'-chlorophényl) pyrazole. le 4.5-diamino 1-méthyl 3-(3'-trifluorométhylphényl) pyrazole, le 4,5-diamino 1,3-diphényl pyrazole, le 4,5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole. to 4 amino 1,2 diméthyl E phénylamino pyrazolo le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-phénylamino pyrazole, le 4-amino 1,3-diméthyl 5-méthylamino pyrazole, le 4-amino 3-méthyl 1-isopropyl 5-méthylamino pyrazole. 35 le 4-amino 3-isobutoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole, le 4-amino 3-méthoxyéthoxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole, le 4-amino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl 5-méthylamino pyrazole, le 4-amino 1.3-diphényl 5-phénylamino pyrazole, le 4-amino 3-méthyl 5-méthylamino 1-phényl pyrazole. le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole, le 5-amino 3-méthyl 4-méthylamino 1-phényl pyrazole, le 5-amino 1-méthyl 4-(N.N-méthylphényl)amino 3-(4'-chlorophényl) pyrazole, le 5-amino 3-éthyl 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole, le 5-amino 1-méthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole, le 5-amino 3-éthyl 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole, le 5-amino 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-phényl pyrazole, le 5-amino 4-(N,N-méthylphényl)amino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole, le 5-amino 3-(4'-chlorophényl) 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole, le 5-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 4-(N,N-méthylphényl)amino pyrazole, le 4-amino 5-méthylamino 3-phényl pyrazole, le 4-amino 5-éthylamino 3-phényl pyrazole. le 4-amino 5-éthylamino 3-(4'-méthylphényl) pyrazole, le 4-amino 3-phényl 5-propylamino pyrazole, le 4-amino 5-butylamino 3-phényl pyrazole, le 4-amino 3-phényl 5-phénylamino pyrazole, le 4-amino 5-benzylamino 3-phényl pyrazole, - le 4-amino 5-(4'-chlorophényl)amino 3-phényl pyrazole, le 4-amino 3-(4'-chlorophényl) 5-phénylamino pyrazole,

le 4-amino 3-(4'-méthoxyphényl) 5-phénylamino pyrazole,

- le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
- le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
- le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
- et leurs sels d'addition avec un acide.
- 3. Composition selon la revendication 2, caractérisée par le fait que les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) sont choisis parmi :
  - le 4 5-diamino 1.3-diméthyl pyrazole.

10

16

20

25

- le 4.5-diamino 3-méthyl 1-phényl pyrazole.
- le 4 5-diamino 1-méthyl 3-phényl pyrazole.
- le 4-amino 1,3-diméthyl 5-hydrazino pyrazole.
- le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole.
  - le 4 5-diamino 3-tert-butyl 1-méthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 1-tert-butyl 3-méthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole.
  - le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1.3-diméthyl pyrazole.
  - et leurs sels d'addition avec un acide.
- 4. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le ou les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- Composition selon la revendication 4, caractérisée par le fait que le ou les 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I) représentent de 0,005 à 6 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
- 6. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait que le milieu approprié pour la teinture (ou support) est constitué par de l'eau ou par un mélange d'eau et d'au moins un solvant organique choisi parmi les alcanols inférieurs en C1-C4, le glycérol, les glycols et éthers de glycols, les alcools aromatiques, les produits analogues et leurs mélanges.
- 7. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle présente un pH compris entre 3 et 12.
- 8. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins une base d'oxydation additionnelle choisie parmi les paraphénylènediamines, les bis-phénylalkylènediamines, les para-aminophénols, les ortho-aminophénols et des bases hétérocycliques différentes des 4,5-diamino pyrazoles 3-substitués de formule (I).
- 9. Composition selon la revendication 8, caractérisée par le fait que la ou les bases d'oxydation additionnelles représentent de 0,0005 à 12 % en poids du poids total de la composition tinctoriale.
  - 10. Composition selon l'une quelconque des revendications précédentes, caractérisée par le fait qu'elle renferme au moins un coupleur et/ou au moins un colorant direct.
- 55 11. Composition selon la revendication 10. caractérisée par le fait que le ou les coupleurs sont choisis parmi les métaphénylènediamines, les méta-aminophénols, les métadiphénols et les coupleurs hétérocycliques, et leurs sels d'addition avec un acide.
  - 12. Composition selon la revendication 10 ou 11, caractérisée par le fait que le ou les coupleurs représentent de

# 0,0001 à 10% en poids du poids total de la composition tinctoriale.

- 13. Composition selon l'une quelconqu des revendications précédentes, caractérisée par le fait que les sels d'addition avec un acide sont choisis parmi les chlorhydrates, les bromhydrates, les suffates et les tartrat s, les lactates et les acétates.
- 14. Procédé de teinture des fibres kératiniques et en particulier des fibres kératiniques humaines telles que les cheveux caractérisé par le fait que l'on applique sur ces fibres au moins une composition tindoriale telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 13, pendant un temps suffisant pour développer la coloration désirée, soit à l'air. soit à faide d'un agent oxydant.
- 15. Procédé selon la revendication 14, caractérisé par le fait que la coloration est révélée au seul contact de l'oxygène de l'air
- 16. Procédé selon la revendication 15, caractérisé par le fait que la coloration est révélée au seul contact de l'oxygène de l'air, en présence de catalyseurs d'oxydation.
  - 17. Procédé seton la revendication 16. caractérisé par le fait que les catalyseurs d'oxydation sont des sels métalliques.
- 20 18. Procédé selon la revendication 14, caractérisé par le fait que l'on révèle la couleur à pH acide, neutre ou alcalin à l'aide d'un agent oxydant qui est ajouté juste au moment de l'emploi à la composition inctoriale ou qui est présent dans une composition oxydante applicule simultanément ou séquentiellement de facon sécarée.
  - 19. Procédé selon la revendication 18, caractérisé par le fait que l'agent oxydant est choisi parmi le peroxyde d'hydrogène, le peroxyde d'urée, les bromates de métaux alcalins, les persels tels que les perborates et persulfates.
  - 20. Dispositif à plusieurs compartiments, ou "kit" de teinture à plusieurs compartiments, dont un premier compartiment renierme une composition inticolité a telle que définie à l'une quelconque des revendications 1 à 13 et un second compartiment renferme une composition oxydante.
  - 21. Nouveaux 4.5-diamino pyrazoles 3-substitués et leurs sels d'addition avec un acide, ayant pour formule :

35

50

55

dans laquelle R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub>, R'<sub>5</sub> et R'<sub>6</sub> ont les mêmes significations que celles indiquées précédemment pour les radicaux R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> et R<sub>6</sub> dans la formule (I), avec les réserves suivantes :

- (i) lorsque  $R^*_1$  représente un radical méthyle, et que  $R^*_2$ ,  $R^*_4$  et  $R^*_5$  représentent simultanément un atome d'hydrogène et que  $R^*_3$  représente un atome d'hydrogène et un radical méthyle, alors  $R^*_5$  est différent d'un radical hydroghethyle, isothylovyméthyle, méthosyethylovyméthyle, cydohevyle, thiophène, pridine, phényle ou phényle substitué par un radical méthyle ou par un radical trifluorométhyle ou par un atome de chlore ; (ii) lorsque  $R^*_1$  représente un radical phényle non substitué, et que  $R^*_2$ ,  $R^*_4$  et  $R^*_5$  représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors  $R^*_4$  est différent d'un radical phényle non substitué ;
- (iii) Iorsque R'<sub>1</sub> représente un radical phényle non substitué, et que R'<sub>6</sub> représente un radical méthyle et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanement un atmon d'hydrogène, alors R'<sub>3</sub> est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
- (iv) lorsque R¹<sub>1</sub> représente un radical phényle non substitué, et que R¹<sub>6</sub> représente un radical méthyle et que R³<sub>4</sub> et R<sub>7</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R²<sub>2</sub> représente un radical méthyle ou éthyle, alors R<sub>7</sub> est différent d'un radical phényle non substitué;
  - (v) lorsque R', représente un radical phényle non substitué, et que R'<sub>6</sub> représente un radical méthyle et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>4</sub> est différent d'un radical méthyle;

- (vi) lorsque R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, et que R'<sub>6</sub> représente un radical méthyle, alors R'<sub>1</sub> est différent d'un radical phényle substitué par un atome de chlore, par un radical tri-fluorofethle, nitro ou privile\(\text{e}\) ou privile\(\text{e}\).
- (vii) lorsque R<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène, et que R<sub>6</sub> représente un radical phényle ou un radical phényle substitué par un atome de chiore, par un radical méthyle ou méthoxy et que R<sub>2</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R<sub>3</sub> est différent d'un atome d'hydrogène, d'un radical alkyle en C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> ou phényle non substitué;
- (viii) lorsque R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle;
- (ix) lorsque R'<sub>1</sub> représente un radical β-hydroxyéthyle, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>8</sub> est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué;
  - (x) lorsque R'<sub>4</sub> représente un radical méthyle, et que R'<sub>5</sub> représente un radical phényle non substitué et que R'<sub>2</sub> et R'<sub>3</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'<sub>1</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R'<sub>5</sub> est différent d'un radical phényle non substitué ou d'un radical phényle substitué par un radical méthyle, éthyle, méthoxy ou par un atome de chlore;
  - (xi) lorsque R'<sub>1</sub> représente un radical ter-butyle, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène, alors R'<sub>5</sub> est différent d'un radical méthyle :
  - (xii) lorsque R<sub>1</sub> représente un radical pyridyle, et que R<sub>2</sub>, R<sub>4</sub> et R<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R<sub>3</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical méthyle, alors R<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle ou phényle nos substitué:
  - (xiii) lorsque R', représente un radical méthyle, éthyle ou 4-aminophényle, et que R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrogène et que R'<sub>5</sub> représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué alors R'<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle ;
  - substitué alors R'<sub>6</sub> est différent d'un radical méthyle; (xiv) lorsque R'<sub>1</sub> représente un radical isopropyle, et que R'<sub>2</sub>. R'<sub>4</sub> et R'<sub>5</sub> représentent simultanément un atome d'hydrocène, alors au moins un des radicaux R'<sub>3</sub> et R'<sub>7</sub> est différent d'un radical méthyle;
  - (vi) lorsque  $R_1$  représente un atome d'hydrogène ou un radical phényle non substitué, et que  $R_2$ ,  $R_4$  et  $R_5$  représentent simultanément un atome d'hydrogène et que  $R_3$  représente un radical benzyle ou un radical phényle substitué par un radical méthyle ou par un atome de chlore, alors  $R_6$  est différent d'un radical méthyle ou phényle non substitué.
- 22. Composés selon la revendication 21, caractérisés par le fait qu'ils sont choisis parmi :
  - le 1-benzyl 4.5-diamino 3-méthyl pyrazole.

10

15

20

25

40

- le 4.5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
- ie 4,5-diamino 1-(β-hydroxyéthyl) 3-(4'-méthylphényl) pyrazole,
  - le 4.5-diamino 1-(6-hydroxyéthyl) 3-(3'-méthylphényl) pyrazole,
    - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-(4'-méthoxyphényl) 1-isopropyl pyrazole,
     le 4,5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
    - le 4 5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole,
    - le 4,5-diamino1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
    - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-ter-butyl pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-phényl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
    - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
    - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-méthyl 1-(2'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(3'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-méthyl 1-(4'-méthoxyphényl) pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-méthyl pyrazole,
  - le 3-aminométhyl 4.5-diamino 1-éthyl pyrazole.
    - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-isopropyl pyrazole,
    - le 3-aminométhyl 4,5-diamino 1-ter-butyl pyrazole,
       le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
    - le 4,5-diamino 3-dimetnyiaminometnyi 1-metnyi pyrazoi.
    - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole.

- le 4.5-diamino 3-diméthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-éthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 3-éthylaminométhyl 1-ter-butyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-méthyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-méthylaminométhyl 1-isopropyl pyrazole.
- le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthylaminométhyl pyrazole.
- le 1-ter-butyl 4,5-diamino 3-méthylaminométhyl pyrazole.
- le 4,5-diamino 3-[(β-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-méthyl pyrazole, 10
  - le 4.5-diamino 3-[(B-hydroxyéthyl)aminométhyl] 1-isopropyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-f(6-hydroxyéthyl)aminométhyl] pyrazole,
  - le 1-ter-butyl 4 5-diamino 3-f(6-bydroxyéthyl)aminométhyl) pyrazole.
  - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole.
  - le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-isopropyl 3-méthyl pyrazole.
    - le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole.
      - le 4-amino 5-(8-hydroxyéthyl)amino 1-ter-butyl 3-méthyl pyrazole,
      - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-phényl 3-méthyl pyrazole,
      - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(2'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
- le 4-amino 5-(8-hydroxyéthyl)amino 1-(3'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole, 20
  - le 4-amino 5-(β-hydroxyéthyl)amino 1-(4'-méthoxyphényl) 3-méthyl pyrazole,
  - le 4-amino 5-(6-hydroxyéthyl)amino 1-benzyl 3-méthyl pyrazole.
  - le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
  - le 4-amino 1-ter-butyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
    - le 1-(4'-chlorobenzyl) 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
    - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole, le 4-amino 1-éthyl 3-méthyl 5-méthylamino pyrazole.
  - le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,
  - et leurs sels d'addition avec un acide.

16

25

55

- 20. Companée colon la recondication 22, comotérinée par la fait qu'ile cont chaisis parmi
  - le 1-benzyl 4,5-diamino 3-méthyl pyrazole,
- le 4.5-diamino 1-éthyl 3-méthyl pyrazole, 35
  - le 4.5-diamino 1-éthyl 3-(4'-méthoxyphényl) pyrazole
  - le 4,5-diamino 1-éthyl 3-hydroxyméthyl pyrazole,
  - le 4,5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-méthyl pyrazole.
  - le 4.5-diamino 3-hydroxyméthyl 1-isopropyl pyrazole,
  - le 4.5-diamino 3-méthyl 1-isopropyl pyrazole.
    - le 4-amino 5-(2'-aminoéthyl)amino 1,3-diméthyl pyrazole,

# et leurs sels d'addition avec un acide.

- 45 24. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R'6 représente un radical méthyle et R'1 est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un 3-aminocrotononitrile avec une hydrazine monosubstituée, à une température supérieure à 90°C dans un solvant alcoolique puis, dans une deuxième étape, à nitroser le 5-aminopyrazole en position 4, par réaction avec un nitrite minéral ou organique pour donner un 5-amino 4-nitrosopyrazole, qui conduit, dans une troisième étape, par hydrogénation catalytique aux 4.5 diamino pyrazoles de formule (1) 50 dans lesquels R's représente un radical méthyle et R', est différent d'un atome d'hydrogène.
  - 25. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R's est différent d'un radical méthyle et R'1 est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il consiste à faire réagir, dans une première étape, un β-cétoacétonitrile avec une hydrazine monosubstituée, à une température comprise entre 20 et 150°C, dans un solvant alcoolique, pour obtenir un 5-aminopyrazole qui est ensuite nitrosé en position 4, dans une deuxième étape, pour donner un 4-nitro 5-amino pyrazole qui est ensuite lui-même hydrogéné, dans une troisième étape, pour conduire aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels R'e est différent d'un radical méthyle et R', est différent d'un atome d'hydrogène.

- 26. Procédé de préparation d'un composé de formule (1) selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel R<sub>3</sub> représente un radical à fort encombrement stérique, caractérisé par le tait qu'il consiste à faire réagir, dans une premitère étape, un p'cétoacétonifrie avec une hydrazine monosubstituée pour obtenir un 5-aminopyrazole qui est ensuite acétylé en position 5, dans une deuxième étape, pour conduir à un 5-acétylamino pyrazole qui est lu-même ensuite nitré en position 4 det désacétylé en position 5, dans une quatrime étape, pour conduir a un 5-amino 4-nitro pyrazole qui est ensuite hydrogéné, dans une quatrime étape, pour conduir aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (1) dans lesquels R<sub>1</sub> revrésente un radical à fort encombrement stórique.
- 27. Procédé de préparation d'un composé de formule (l') selon l'une quelconque des revendications 21 à 23, dans lequel un des radicaux R'<sub>2</sub> ou R'<sub>2</sub> est différent d'un atome d'hydrogène, caractérisé par le fait qu'il constète à faire réagir, dans une première étape, un p-échester avec une hydraine, pour obtenir un 5-hydroxypyazoi en équilibre avec sa forme tautomère pyrazoi-5-one, qui est ensuite nitré en position 4, dans une deuxième étape, puis chioré en position 5, dans une troisième étape, pour obtenir un 5-chioro 4-nitro pyrazoie, qui conduit ensuite, dans une quatrième étape, en présence d'une amine primaire h<sub>3</sub>N-H<sub>3</sub> à un 5-amino 4-nitro pyrazoie, puis dans une cinquième étape, par hydrogénation catalylique, aux 4,5-diamino pyrazoles de formule (l') dans lesquels un des radicaux B', ou R's est différent d'un atome d'hydrogène.

### Claims

6

15

30

35

50

1. Composition for the oxidation dyeing of learatin fibres, and in particular of human keratin fibres such as the hair, characterized in that it comprises, in a medium which is suitable for dyeing, at least one 3-substituted 4,5-diaminopyrazole of following formula (I) as oxidation base and/or at least one of the addition salts thereof with an acid:

### in which:

- R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> and R<sub>3</sub> which may be identical or different, represent a hydrogen atom; a linear or branched C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> ality radical; a C<sub>2</sub>-C<sub>4</sub> and substituted with a halogen atom or a C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alityl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alixoxy, nitro, trilluorometryl, arrino or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alityl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alixoxy, nitro, trilluorometryl, arrino or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alityl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alixoxy, nitro, trilluorometryl, arrino or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alixyl, C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> al

- in which m and n are integers, which may be identical or different, between 1 and 3 inclusive, X represents an oxygen atom or the NH group, Y represents a hydrogen atom or a methyl radical and Z represents a methyl radical, a group OR or NRP in which R and R', which may be identical or different, denote a hydrogen atom, a methyl radical or an ethyl radical.
  - it being understood that when R<sub>2</sub> represents a hydrogen atom, R<sub>3</sub> may then also represent an amino or C<sub>1</sub>-C<sub>4</sub> alkviamino radical.
- R<sub>1</sub> represents a linear or branched C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allyd radical; a C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> hydroxyallyd radical; a C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> aminoallyd radical; a cl<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> aminoallyd radical; a cl<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allyd radical; a phenyl radical; a phenyl radical substituted with a halogen atom or with a C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allyd, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> alloxy, nitro, trifluoromethyl, amino or C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allyd, amino radical; a benyl radical; a cl<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allyd, C<sub>1</sub>-C<sub>2</sub> allox, nitro.

trifluoromethyl, amino or C1-C4 alkylamino radical; a heterocycle chosen from thiophene, furan and pyridine, or alternatively a radical -(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-O-(CH<sub>2</sub>)<sub>0</sub>-OR", in which p and q are integers, which may be identical or different, between 1 and 3 inclusive and R" represents a hydrogen atom or a methyl radical.

it being understood that, in the above formula (I):

- at least one of the radicals R2, R3, R4 and R5 represents a hydrogen atom, 6
  - when Ro, or Ra, represents a substituted or unsubstituted phenyl radical or a benzyl radical or a radical

- then R3, or R5, cannot represent any of these three radicals,
- when R4 and R5 simultaneously represent a hydrogen atom, then R1 can form, with R2 and R3, a hexahydro-15 pyrimidine or tetrahydroimidazole heterocycle optionally substituted with a C1-C4 alkyl or 1,2,4-tetrazole radical
  - when R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> and R<sub>5</sub> represent a hydrogen atom or a C<sub>1</sub>-C<sub>6</sub> alkyl radical, then R<sub>1</sub> or R<sub>6</sub> may also represent a 2-, 3- or 4-pyridyl, 2- or 3-thienyl or 2- or 3-furyl heterocyclic residue optionally substituted with a methyl radical or alternatively a cyclohexyl radical.
  - 2. Composition according to Claim 1, characterized in that the 3-substituted 4,5-diamino-pyrazoles of formula (I) are chosen from:
  - 1-benzyl-4,5-diamino-3-methylpyrazole,

10

20

- 4.5-diamino-1-(6-hydroxyethyl)-3-(4'-methoxyphenyl)pyrazole,
- 4,5-diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(4'-methylphenyl)pyrazole,
  - 4.5-diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(3'-methylphenyl)pyrazole,
  - 4.5-diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazole.
- 4,5-diamino-3-(4'-methoxyphenyl)-1-isopropyl-pyrazole,
  - 4,5-diamino-1-ethyl-3-methylpyrazole,
    - 4,5 diamino 1 othyl 2 (4' mothosyphonyl)pyrozolo,
    - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-methylpyrazole.
    - 4.5-diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazole,
- 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole, 35
  - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-tert-butylpyrazole,
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-phenylpyrazole,
  - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(2'-methoxyphenyl)pyrazole,
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(3'-methoxyphenyl)pyrazole, 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(4'-methoxyphenyl)pyrazole.
    - 1-benzyl-4,5-diamino-3-hydroxymethylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-methyl-1-(2'-methoxyphenyl)pyrazole,
    - 4.5-diamino-3-methyl-1-(3'-methoxyohenyl)pyrazole.
    - 4,5-diamino-3-methyl-1-(4'-methoxyphenyl)pyrazole,
    - 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-methylpyrazole,
    - 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-ethylpyrazole,
  - - 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-isopropylpyrazole, 3-aminomethyl-4.5-diamino-1-tert-butylpyrazole.
  - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-methylpyrazole,
  - 4.5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-ethylpyrazole,
    - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazole,
    - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-tert-butylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-methylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-ethylpyrazole.
    - 4,5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-isopropylpyrazole.
    - 4,5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-tert-butylpyrazole.
    - 4.5-diamino-3-methylaminomethyl-1-methylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-methylaminomethyl-1-isopropylpyrazole,
    - 4.5-diamino-1-ethyl-3-methylaminomethylpyrazole,

1-tert-butyl-4.5-diamino-3-methylaminomethyl-pyrazole, 4.5-diamino-3-f(6-hydroxyethyl)aminomethyll-1-methylpyrazole. 4,5-diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-isopropylpyrazole, 4,5-diamino-1-ethyl-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]pyrazole, 1-tert-butyl-4,5-diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]pyrazole, 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1.3-dimethylpyrazole. 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-isopropyl-3-methylpyrazole. 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-ethyl-3-methylpyrazole, 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-tert-butyl-3-methylpyrazole, 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-phenyl-3-methylpyrazole, 10 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(2-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole, 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(3-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole, 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(4-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole. 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-benzyl-3-methylpvrazole. 4-amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole. 15 4-amino-1-tert-butyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole. 4.5-diamino-1.3-dimethylpyrazole. 4,5-diamino-3-tert-butyl-1-methylpyrazole, 4.5-diamino-1-tert-butyl-3-methylpyrazole, 4.5-diamino-1-methyl-3-phenylpyrazole, 20 4,5-diamino-1-(6-hydroxyethyl)-3-methylpyrazole, 4.5-diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-phenylpyrazole, 4.5-diamino-1-methyl-3-(2'-chlorophenyl)pyrazole, 4.5-diamino-1-methyl-3-(4'-chlorophenyl)pyrazole. 4.5-diamino-1-methyl-3-(3'-trifluoromethylphenyl)pyrazole, 4.5-diamino-1.3-diphenylpyrazole, 4,5-diamino-3-methyl-1-phenylpyrazole, 4-amino-1,3-dimethyl-5-phenylaminopyrazole, 4-amino-1-ethyl-3-methyl-5-phenylaminopyrazole, 4-amino-1,3-dimethyl-5-methylaminopyrazole, 30 4-amino-3-methyl-1-isopropyl-5-methylaminopyrazole, 4 amine 2 isobutosymothyl 1 methyl-5-methylaminopyratolo, 4-amino-3-methoxyethoxymethyl-1-methyl-5-methylaminopyrazole, 4-amino-3-hydroxymethyl-1-methyl-5-methylaminopyrazole, 4-amino-1,3-diphenyl-5-phenylaminopyrazole, 35 4-amino-3-methyl-5-methylamino-1-phenylpyrazole, 4-amino-1,3-dimethyl-5-hydrazinopyrazole, 5-amino-3-methyl-4-methylamino-1-phenylpyrazole, 5-amino-1-methyl-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-(4'-chlorophenyl)pyrazole, 40 5-amino-3-ethyl-1-methyl-4-(N.N-methylphenyl)aminopyrazole. 5-amino-1-methyl-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-phenylpyrazole, 5-amino-3-ethyl-4-(N.N-methylphenyl)aminopyrazole, 5-amino-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-phenylpyrazole, 5-amino-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-(4'-methylphenyl)pyrazole, 5-amino-3-(4'-chlorophenyl)-4-(N,N-methylphenyl)aminopyrazole, 5-amino-3-(4'-methoxyphenyl)-4-(N,N-methylphenyl)aminopyrazole, 4-amino-5-methylamino-3-phenylpyrazole, 4-amino-5-ethylamino-3-phenylpyrazole, 4-amino-5-ethylamino-3-(4'-methylphenyl)pyrazole, 50 4-amino-3-phenyl-5-propylaminopyrazole, 4-amino-5-butylamino-3-phenylpyrazole, 4-amino-3-phenyl-5-phenylaminopyrazole, 4-amino-5-benzylamino-3-phenylpyrazole, 4-amino-5-(4'-chlorophenyl)amino-3-phenylpyrazole, 4-amino-3-(4'-chlorophenyl)-5-phenylaminopyrazole, 4-amino-3-(4'-methoxyphenyl)-5-phenylaminopyrazole,

1-(4'-chlorobenzyl)-4,5-diamino-3-methylpyrazole, 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole, 4-amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole,

4-amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethylpyrazole,

and the addition salts thereof with an acid.

- Composition according to Claim 2, characterized in that the 3-substituted 4,5-diamino- pyrazoles of formula (I) are chosen from:
  - 4.5-diamino-1.3-dimethyloyrazole.
  - 4,5-diamino-3-methyl-1-phenylpyrazole.

10

16

- 4.5-diamino-1-methyl-3-phenylpyrazole.
- 4-amino-1 3-dimethyl-5-hydrazinopyrazole.
- 1-benzyl-4.5-diamino-3-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-3-tert-butyl-1-methylpyrazole. 4.5-diamino-1-tert-butyl-3-methyloyrazole.
- 4.5-diamino-1-(6-hydroxyethyl)-3-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-1-ethyl-3-methylpyrazole.
- 4.5-diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)pyrazole,
- 4,5-diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazole,
- 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-methylpyrazole.
- 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole, 20
  - 4.5-diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazole,
    - 4-amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethylpyrazole,

and the addition salts thereof with an acid.

- 4. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the 3-substituted 4,5-diaminopyrazole(s) of formula (I) represent from 0.0005 to 12 % by weight relative to the total weight of the dye composition.
- 5. Composition according to Claim 4, characterized in that the 3-substituted 4,5-diaminopyrazole(s) of formula (I) represent from 0.005 to 6 % by weight relative to the total weight of the dye composition.
- 6. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the medium which is suitable for dyeing (or the support) consists of water or of a mixture of water and at least one organic solvent chosen from C1-C4 lower alkanols, glycerol, glycols and glycol ethers, aromatic alcohols, similar products and mixtures thereof.
- 35 7. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that it has a pH of between 3 and 12.
  - 8. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that it contains at least one additional oxidation base chosen from para-phenylenediamines, bis(phenyl)alkylenediamines, para-aminophenols, orthoaminophenols and heterocyclic bases other than the 3-substituted 4,5-diaminopyrazoles of formula (I).
    - 9. Composition according to Claim 8, characterized in that the additional oxidation base or bases represent from 0.0005 to 12 % by weight relative to the total weight of the dye composition.
- 10. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that it contains at least one coupler and/or at least one direct dve.
  - 11. Composition according to Claim 10, characterized in that the coupler or couplers are chosen from meta-phenylenediamines, meta-aminophenols, meta-diphenols and heterocyclic couplers, and the addition salts thereof with an acid.
  - 12. Composition according to Claim 10 or 11, characterized in that the coupler or couplers represent from 0.0001 to 10 % by weight relative to the total weight of the dye composition.
- 55 13. Composition according to any one of the preceding claims, characterized in that the addition salts with an acid are chosen from the hydrochlorides, hydrobromides, sulphates, tartrates, lactates and acetates.
  - 14. Process for dyeing keratin fibres, and in particular human keratin fibres such as the hair, characterized in that at least one dye composition as defined in any one of Claims 1 to 13 is applied to these fibres, for a period which is

sufficient to develop the desired coloration, eith ir in air or with the aid of an oxidizing agent.

- Proc ss according to Claim 14, characterized in that the coloration is developed merely by contact with atmospheric oxygen.
- 16. Process according to Claim 15, characterized in that the coloration is developed merely by contact with atmospheric oxygen, in the presence of oxidation catalysts.
- 17. Process according to Claim 16, characterized in that the oxidation catalysts are metal salts.
- 18. Process according to Claim 14, characterized in that the colour is developed at acidic, neutral or alkaline pH using an oxidizing agent which is acided, only at the time of use, to the dye composition or which is present in an oxidizing composition that is apolied simultaneously or sequentially in a separate manner.
- 15 19. Process according to Claim 18, characterized in that the oxidizing agent is chosen from hydrogen peroxide, urea peroxide, alkali metal bromates and persalts such as perborates and persulphates.
  - 20. Multicompartment device or multicompartment dyeing "kit", a first compartment of which contains a dye composition as defined in any one of Claims 1 to 13, and a second compartment of which contains an oxidizing composition
  - 21. Novel 3-substituted 4,5-diaminopyrazoles and the addition salts thereof with an acid, having the formula:

25

30

- 35 in which R'<sub>1</sub>, R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub>, R'<sub>5</sub> and R'<sub>6</sub> have the same meanings as those indicated above for the radicals R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub>, R<sub>5</sub> and R<sub>6</sub> in the formula (I), with the following provisos:
  - (i) when R'<sub>1</sub> represents a methyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, and when R'<sub>3</sub> represents a hydrogen atom or a methyl radical, then R'<sub>6</sub> is other than a hydrogymethyl, isobuty-loxymethyl, methoxyethyloxymethyl, cyclohexyl, thiophene, pyridine or phenyl radical or phenyl radical substituted with a methyl radical or with a trifluoromethyl radical or with a chlorine atom;
    - (ii) when R'<sub>1</sub> represents an unsubstituted phenyl radical and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then R'<sub>6</sub> is other than an unsubstituted phenyl radical;
    - (iii) when R<sub>1</sub> represents an unsubstituted phenyl radical, and when R'<sub>5</sub> represents a methyl radical, and when R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub> and R<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then R<sub>3</sub> is other than a hydrogen atom, a methyl radical or an unsubstituted henyl radical?
    - (iv) when  $R_1$  represents an unsubstituted phenyl radical, and when  $R_6$  represents a methyl radical, and when  $R_6$  are full represents an entryl radical, and when  $R_7$  represents a methyl or ethyl radical, then  $R_7$  is other than an unsubstituted phenyl radical;
- (v) when R'<sub>1</sub> represents an unsubstituted phenyl radical, and when R'<sub>6</sub> represents a methyl radical, and R'<sub>2</sub>, R'<sub>2</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then R'<sub>6</sub> is other than a methyl radical;
  - (vi) when  $\tilde{R}_2$ ,  $\tilde{R}_3$ ,  $\tilde{R}_4$  and  $\tilde{R}_5$  simultaneously represent a hydrogen atom, and when  $\tilde{R}_5$  represents a methyl radical, then  $\tilde{R}_1$  is other than a phenyl radical substituted with a chlorine atom or with a trifluoroethyl, nitro or privid radical.
  - (vii) when R'<sub>1</sub> represents a hydrogen atom, and when R'<sub>5</sub> represents a phenyl radical or a phenyl radical substituted with a chlorine atom or with a methyl or methoxy radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then R'<sub>3</sub> is other than a hydrogen atom or a  $C_1 \cdot C_4$  alkyl or unsubstituted phenyl radical:
  - (viii) when R'1, R'2, R'3, R'4 and R'5 simultaneously represent a hydrogen atom, then R'6 is other than a methyl

## radical:

10

15

20

- (ix) when R'<sub>1</sub> represents a β-hydroxyethyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then R's is other than a methyl or unsubstituted phenyl radical:
- (x) when R's represents a methyl radical, and when R's represents an unsubstituted phenyl radical, and when . R's and R's simultaneously represent a hydrogen atom, and when R's represents a hydrogen atom or a methyl radical, then R's is other than an unsubstituted phenyl radical or a phenyl radical substituted with a methyl, ethyl or methoxy radical or with a chlorine atom;
  - (xi) when R', represents a tert-butyl radical, and when R', R', and R', simultaneously represent a hydrogen atom, then R's is other than a methyl radical:
  - (xii) when R'<sub>1</sub> represents a pyridyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, and when R'3 represents a hydrogen atom or a methyl radical, then R'6 is other than a methyl or unsubstituted phenyl radical:
    - (xiii) when R'<sub>1</sub> represents a methyl, ethyl or 4-aminophenyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, and when R'3 represents a hydrogen atom or an unsubstituted phenyl radical, then R's is other than a methyl radical;
  - (xiv) when R'<sub>1</sub> represents an isopropyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, then at least one of the radicals B's and B's is other than a methyl radical:
  - (xv) when R'<sub>1</sub> represents a hydrogen atom or an unsubstituted phenyl radical, and when R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> and R'<sub>5</sub> simultaneously represent a hydrogen atom, and when R's represents a benzyl radical or a phenyl radical substituted with a methyl radical or with a chlorine atom, then R'6 is other than a methyl or unsubstituted phenyl radical.

## 22. Compounds according to Claim 21, characterized in that they are chosen from:

- 1-benzyl-4,5-diamino-3-methylpyrazole.
  - 4.5-diamino-1-(8-hydroxyethyl)-3-(4'-methoxyohenyl)pyrazole.
  - 4,5-diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(4'-methylphenyl)pyrazole,
- 4,5-diamino-1-(8-hydroxyethyl)-3-(3'-methylphenyl)pyrazole.
  - 4.5-diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-(4'-methoxyphenyl)-1-isopropyl-pyrazole,
  - 4,5-diamino-1-ethyl-3-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)pyrazole.
  - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-methyloyrazole
  - 4,5-diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazole,
  - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole.
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-tert-butylpyrazole,
  - 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-phenylpyrazole, 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(2'-methoxyphenyl)pyrazole.
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(3'-methoxyphenyl)pyrazole,
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-(4'-methoxyphenyl)pyrazole,
- 1-benzyl-4,5-diamino-3-hydroxymethylpyrazole.
  - 4.5-diamino-3-methyl-1-(2'-methoxyohenyl)pyrazole.
  - 4.5-diamino-3-methyl-1-(3'-methoxyohenyl)pyrazole.
  - 4,5-diamino-3-methyl-1-(4'-methoxyphenyl)pyrazole.
  - 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-methyloyrazole.
  - 3-aminomethyl-4.5-diamino-1-ethyloyrazole.
- 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-isopropylpyrazole.
  - 3-aminomethyl-4,5-diamino-1-tert-butylpyrazole,
  - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-methylpyrazole,
- 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-ethylpyrazole,
  - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazole,
    - 4,5-diamino-3-dimethylaminomethyl-1-tert-butylpyrazole,
    - 4.5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-methylpyrazole.
    - 4,5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-ethylpyrazole,
  - 4,5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-isopropylpyrazole, 4.5-diamino-3-ethylaminomethyl-1-tert-butylpyrazole.
  - 4.5-diamino-3-methylaminomethyl-1-methylpyrazole.
  - 4,5-diamino-3-methylaminomethyl-1-isopropylpyrazole,

  - 4.5-diamino-1-ethyl-3-methylaminomethylpyrazole.
  - 1-tert-butyl-4,5-diamino-3-methylaminomethyl-pyrazole,

- 4,5-diamino-3-[(β-hydroxyethyi)aminomethyl]-1-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-isopropylpyrazole,
- 4,5-diamino-1-ethyl-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]pyrazole,
- 1-tert-butyl-4,5-diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]pyrazole,
- 4-amino-5-(β-hydroxy thyl)amino-1,3-dimethylpyrazole,
  - 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-isopropyl-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-ethyl-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-tert-butyl-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-phenyl-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(2'-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(2'-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole.
- 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(4'-methoxyphenyl)-3-methylpyrazole,
- 4-amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-benzyl-3-methylpyrazole,
- 4-amno-5-(p-nydroxyetnyt)amno-1-benzyt-3-metnyt
   4-amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole.
- 4-amino-1-tert-butyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole,
- 1-(4'-chlorobenzyl)-4,5-diamino-3-methylpyrazole,
  - 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole,
- 4-amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylaminopyrazole,
- 4-amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethylpyrazole,

and the addition salts thereof with an acid.

- 23. Compounds according to Claim 22, characterized in that they are chosen from:
- 1-benzvl-4.5-diamino-3-methylpyrazole,

10

15

20

30

- 4.5-diamino-1-ethyl-3-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)pyrazole,
- 4.5-diamino-1-ethyl-3-hydroxymethylpyrazole.
- 4,5-diamino-3-hydroxymethyl-1-methylpyrazole,
- 4.5-diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropylpyrazole,
   4.5-diamino-3-methyl-1-isopropylpyrazole.
  - 4 amino-5 (2'-aminosthyllamino-1 2-dimethyl-pyrazola

and the addition salts thereof with an acid

- 24. Process for the preparation of a compound of formula (f) according to any one of Claims 21 to 23, in which R's represents a methyl radical and R'; is other than a hydrogen atom, characterized in that it consists in reading, in a first step, a 3-aminocrotionotitie with a monosubstituted hydratine, at a temperature of above 90°C in an alcoholic solvent, followed, in a second step, in nitrosating the 5-aminograzole in the 4-position, by reaction with an inorganic or organic nitrite to give a 5-amino4-nitrosopyrazole, which leads, in a third step, by catalytic hydrogenation, to the 4.5-diaminopyrazoles of formula (f) in which R's represents a methyl radical and R'; is other than a hydrogen atom.
  - 25. Process for the preparation of a compound of formula (I') according to any one of Claims 21 to 23, in which R'<sub>8</sub> is other than a methyl radical and R'<sub>1</sub>, so ther than a hydrogen atom, characterized in that if consists in reacting, in a first step, a β-keto acetonitrile with a monosubstituted hydrazine, at a temperature of between 20 and 150°C, in an alcoholic solvent, in order to obtain a 5-aminopyrazole, which is then nitrosated in the 4-position, in a second step, to give a 4-nitro-5-aminopyrazole which is itself then hydrogenated, in a third step, to lead to the 4,5-diaminopyrazoles of formula (I) in which R'<sub>8</sub> is other than a methyl radical and R'<sub>1</sub> is other than a hydrogen atom.
- 50 26. Process for the preparation of a compound of formula (1) according to any one of Claims 21 to 23, in which R<sub>i</sub> represents a radical of high steric bulk, characterized in that it consists in reacting, in a first step, a pi-keto accordinate with a monosubstitude hydrazine in order to obtain a 5-minopyrazole, which is then acetylated in the 5-position, in a second step, to lead to a 5-acetylaminopyrazole, which is is the first then nitrated in the 4-position and deacetylated in the 5-position, in a third step, to give a 5-minor4-nitropyrazole, which is subsequently hydrogenated, in a fourth step, to lead to the 4-5-diaminopyrazoles of formula (1) in which R<sub>i</sub> represents a radical of high steric bulk.
  - 27. Process for the preparation of a compound of formula (f) according to any one of Claims 21 to 23, in which one of the radicals R<sub>2</sub> and R<sub>3</sub> is other than a hydrogen arom, characterized in that it consists in reacting, in a first step, a B-keto ester with a hydrazine, in order to obtain a 5-hydroxypyrazole in equilibrium with its 5-pyrazolone fautomeric

form, which is then nitrated in the 4-position, in a second step, and then chlorinated in the 5-position, in a third step, in order to obtain a 5-chloro-4-nitropyrazole, which then leads, in a fourth step, in the presence of a primary amine 4-pl-R-3, to a 5-amino-4-nitropyrazole, followed, in a fifth step, by catalytic hydrogenation, to the 4,5-diaminopyrazoles of formula (f) in which one of the radicals R-5 or R-1 is other than a hydrogen atom.

## Patentansprüche

15

20

25

35

- Zusammensetzung zum oxidativen F\u00e4rben von Keratinfasern und insbesondere von menschlichen Keratinfasern, wie dem Haar.
  - dadurch gekennzeichnet, daß

sie in einem zum Färben geeigneten Medium mindestens ein in 3-Stellung substituiertes 4,5-Diaminopyrazol der folgenden Formel (I) als Oxidationsbase und/oder mindestens eines der Additionssalze dieser Verbindungen mit einer Säure enthält:

$$\begin{array}{c} R_s \\ (2) \\ (2) \\ (3) \\ (3) \\ (1) \\ (3) \\ (4) \\ (5) \\ (N_2 \\ R_3 \\ (1) \\ (1) \\ (1) \\ (1) \\ (2) \\ (2) \\ (3) \\ (4) \\ (5) \\ (8) \\ (8) \\ (8) \\ (1) \\ (1) \\ (1) \\ (2) \\ (3) \\ (4) \\ (5) \\ (8)$$

worin bedeuten:

 R<sub>1</sub>, R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und R<sub>5</sub>, die identisch oder voneinander verschieden sind, Wasserstoff, eine geradkettige oder verzweigte G<sub>1,2</sub>-Klyfgruppe, G<sub>2,4</sub>-Hydroxyalkyl, G<sub>2,4</sub>-Aminoalkyl, Phenyl, Renyl, Benzyl, Genzyl, G<sub>1,4</sub>-Alkyl, G<sub>1,4</sub>-Alkyl, Nitro, Trifluormethyl, Amino oder G<sub>1,4</sub>-Alkylamino substituter it st, Benzyl, Benzyl, das mit Halogen, G<sub>1,4</sub>-Alkyl G<sub>1,2</sub>-Alkyry, Methylandfory ofter Amino substituter is ofter eine Groppe

worin m und n ganze Zahlen bedeuten, die identisch oder voneinander verschieden sind und im Bereich von 1 bis einschließlich 3 liegen, X Sauerstoff oder eine Gruppe NH, Y Wasserstoff oder Methyl und Z Methyl, eine Gruppe OR oder NRf' bedeutet, worin R und R', die identisch oder voneinander verschieden sein können, Wasserstoff, Methyl oder Ethyl bedeuten,

mit der Maßgabe, daß R<sub>3</sub> auch eine Gruppe Amino oder C<sub>1-4</sub>-Alkylamino bedeuten kann, wenn R<sub>2</sub> Wasserstoff

- R<sub>b</sub> eine geradkeitige oder verzweigte C<sub>1.5</sub> Alvjgruppe, C<sub>1.4</sub>-Hydroxyalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Aminoalkyl, C<sub>1.4</sub>-Alvoxynethyl, Phenyl, das mit Halogen, C<sub>1.4</sub>-Alkyl, C<sub>1.4</sub>-Alkoxy, Nitro, Tifluormethyl, Amino oder C<sub>1.4</sub>-Alkylamino substitulert ist, Benzyl, Benzyl, das mit Halogen, C<sub>1.4</sub>-Alkyl, C<sub>1.4</sub>-Alkoxy, Nitro, Tifluormethyl, Amino oder C<sub>1.4</sub>-Alkylamino substitulert ist, einen Heterocyclus, der unter Thiophen, Furan und Pyridin ausgewählt ist, oder auch eine Gruppe (CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O(CH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>-O(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-O(CH<sub>2</sub>)<sub>3</sub>-O(CH<sub>3</sub>). worin p und q ganze Zahlen bedeuten, die identisch oder voneinander verschieden sind und im Bereich von 1 bis einschließlich 3 legen, und R<sup>n</sup> Wasserstoff oder Methyl bedeutet, mit der Maßaba. daß in der oben enannten Formel (I):
- mindestens eine der Gruppen R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und R<sub>5</sub> Wasserstoff bedeutet,
  - wenn R<sub>2</sub> bzw. R<sub>4</sub> eine substituierte oder unsubstituierte Phenylgruppe oder eine Benzylgruppe oder eine Gruppe

- bedeuten, Ra bzw. Rs keine dieser drei Gruppen bedeuten kann,
- wenn R<sub>a</sub> und R<sub>a</sub> gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R<sub>1</sub> mit R<sub>2</sub> und R<sub>3</sub> einen Hexahvdropyrimidin- oder Tetrahydroimidazol-Heterocyclus bilden kann, der gegebenenfalls mit C1.4-Alkyl oder 1,2,4-Tetrazol substituiert sein kann.
- wenn R<sub>2</sub>, R<sub>3</sub>, R<sub>4</sub> und R<sub>5</sub> Wasserstoff oder C<sub>1.6</sub>-Alkyl bedeuten, R<sub>1</sub> oder R<sub>6</sub> auch eine heterocyclische Gruppe 2-, 3- oder 4-Pyridyl, 2- oder 3-Thienyl oder 2- oder 3-Furyl bedeuten kann, die gegebenenfalls mit Methyl oder auch Cyclohexyl substituiert sein können.
- 2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die in 3-Stellung substituierten 4,5-Diaminopyrazole der Formel (I) ausgewählt sind unter:
  - 1-Benzyl-4.5-diamino-3-methyl-pyrazol.

10

20

25

30

35

50

S.S

- 4,5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(4'-methylphenyl)-pyrazol,
  - 4,5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(3'-methylphenyl)-pyrazol,
    - 4.5-Diamino-3-methyl-1-isopropyl-pyrazol.
  - 4,5-Diamino-3-(4'-methoxyphenyl)-1-isopropyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol.
    - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyohenyl)-pyrazol.
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethyl-pyrazol,
  - 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-tert.-butyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethy1-1-phenyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-2-hadronymothyl-1-/2'-mothovymhonyl\-nyrazol
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-(3'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 1-Benzyl-4.5-diamino-3-hydroxmethyl-pyrazol.
  - 4.5-Diamino-3-methyl-1-(2'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-methyl-1-(3'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-methyl-1-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 3-Aminomethyl-4.5-diamino-1-methyl-pyrazol.
- 3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-ethyl-pyrazol,
  - 3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-isopropyl-pyrazol,
  - 3-Aminomethyl-4.5-diamino-1-tert.-butyl-pyrazol.
  - 4,5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-ethyl-pyrazol,
  - 4,5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-tert.-butyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4,5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-ethyl-pyrazol, 4.5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-tert.-butyl-pyrazol,

  - 4.5-Diamino-3-methylaminomethyl-1-methyl-pyrazol.
  - 4.5-Diamino-3-methylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-methylaminomethyl-pyrazol,
  - 1-tert.-butyl-4,5-diamino-3-methylaminomethyl-pyrazol, 4.5-Diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-methyl-pyrazol,

  - 4.5-Diamino-3-f(6-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-isopropylpyrazol,
  - 4,5-Diamino-1-ethyl-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]-pyrazol,
  - 1-tert.-Butyl-4,5-Diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]pyrazol,
  - 4-Amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1.3-dimethyl-pyrazol.

- EP 0 740 931 R1 4-Amino-5-(B-hydroxyethyl)amino-1-isopropyl-3-methyl-pyrazol, 4-Amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol. 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-tert.-butyl-3-methyl-pyrazol, 4-Amino-5-(B-hydroxyethyl)amino-1-phenyl-3-methyl-pyrazol, 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(2-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol. 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(3-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol. 4-Amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-(4-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol, 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-benzyl-3-methyl-pyrazol, 4-Amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol, 4-Amino-1-tert.-butyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol, 4.5-Diamino-1.3-dimethyl-oyrazol. 4.5-Diamino-3-tert.-butyl-1-methyl-pyrazol. 4.5-Diamino-1-tert.-butyl-3-methyl-pyrazol. 4.5-Diamino-1-methyl-3-phenyl-pyrazol, 4.5-Diamino-1-(8-hydroxyethyl)-3-methyl-pyrazol, 4.5-Diamino-1-(6-hydroxyethyl)-3-phenyl-pyrazol. 4.5-Diamino-1-methyl-3-(2'-chlorphenyl)-pyrazol, 4,5-Diamino-1-methyl-3-(4'-chlorphenyl)-pyrazol, 4.5-Diamino-1-methyl-3-(3'-trifluormethylohenyl)-pyrazol. 4.5-Diamino-1.3-diphenyl-pyrazol. 4,5-Diamino-3-methyl-1-phenyl-pyrazol, 4-Amino-1,3-dimethyl-5-phenylamino-pyrazol, 4-Amino-1-ethyl-3-methyl-5-phenylamino-pyrazol, 4-Amino-1.3-dimethyl-5-methylamino-pyrazol. 4-Amino-3-methyl-1-isopropyl-5-methylamino-pyrazol, 4-Amino-3-isobutoxymethyl-1-methyl-5-methylamino-pyrazol, 4-Amino-3-methoxyethoxymethyl-1-methyl-5-methylamino-pyrazol, 4-Amino-3-hydroxymethyl-1-methyl-5-methylamino-pyrazol. 4-Amino-1,3-diphenyl-5-phenylamino-pyrazol, 4-Amino-3-methyl-5-methylamino-1-phenyl-pyrazol, 4-Amino-1.3-dimethyl-5-hydrazino-pyrazol. 5 Amino 3 mothyl 4 mothylamino-1-phonyl-pyrazol 5-Amino-1-methyl-4-(N.N-methylphenyl)amino-3-(4'-chlorphenyl)-pyrazol, 5-Amino-3-ethyl-1-methyl-4-(N,N-methylphenyl)amino-pyrazol, 5-Amino-1-methyl-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-phenyl-pyrazol, 5-Amino-3-ethyl-4-(N,N-methylphenyl)amino-pyrazol, 5-Amino-4-(N.N-methylphenyl)amino-3-phenyl-pyrazol, 5-Amino-4-(N,N-methylphenyl)amino-3-(4'-methylphenyl)pyrazol, 5-Amino-3-(4'-chlorphenyl)-4-(N,N-methylphenyl)amino-pyrazol, 5-Amino-3-(4'-methoxyohenyl)-4-(N.N-methylphenyl)amino-pyrazol, 4-Amino-5-methylamino-3-phenyl-pyrazol, 4-Amino-5-ethylamino-3-phenyl-pyrazol,
  - 4-Amino-5-ethylamino-3-(4'-methylphenyl)-pyrazol,
  - 4-Amino-3-phenyl-5-propylamino-pyrazol,
- 4-Amino-5-butylamino-3-phenyl-pyrazol,

10

15

20

35

- 4-Amino-3-phenyl-5-phenylamino-pyrazol,
  - 4-Amino-5-benzylamino-3-phenyl-pyrazol,
  - 4-Amino-5-(4'-chlorphenyl)amino-3-phenyl-pyrazol,
- 4-Amino-3-(4'-chlorphenyl)-5-phenylamino-pyrazol,
- 4-Amino-3-(4'-methoxphenyl)-5-phenylamino-pyrazol,
   1-(4'-Chlorbenzyl)-4,5-diamino-3-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol.
  - 4-Amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol,
  - 4-Amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethyl-pyrazol,

und den Additionssalzen dieser Verbindungen mit einer Säure.

 Zusammensetzung nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die in 3-Stellung substituierten 4,5-Diaminopwazole der Formel (I) ausgewählt sind unter:

- 4,5-Diamino-1,3-dimethyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-methyl-1-phenyl-pyrazol.
- 4.5-Diamino-1-methyl-3-phenyl-pyrazol.
- 4-Amino-1,3-dimethyl-5-hydrazino-pyrazol,
- 1-Benzyl-4.5-diamino-3-methyl-pyrazol.
- - 4.5-Diamino-3-tert -butyl-1-methyl-nyrazol. 4.5-Diamino-1-tert.-butyl-3-methyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-1-(6-hydroxyethyl)-3-methyl-pyrazol.
- 4.5-Diamino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol,

10

15

- 4.5-Diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol.
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethyl-pyrazol.

  - 4.5-Diamino-3-hydroxmethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol. 4.5-Diamino-3-methyl-1-isopropyl-pyrazol.
- 4-Amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethyl-pyrazol,

und den Additionssalzen dieser Verbindungen mit einer Säure.

- 4. Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die in 3-Stellung substituierte(n) 4,5-Diaminopyrazol(e) der Formel (I) 0,0005 bis 12 Gew.-% des Gesamtgewichts der Färbemittelzusammensetzung ausmachen.
  - 5. Zusammensetzung nach Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß das oder die in 3-Stellung substituierte(n) 4.5-Diaminopyrazol(e) der Formel (I) 0.005 bis 6 Gew. % des Gesamtgewichts der Farbemittelzusammensetzung aus-
  - 6. Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das zum Färben geeignete Medium (oder der Träger) aus Wasser oder einem Gemisch aus Wasser und mindestens einem organischen Lösungsmittel besteht, das unter den niederen C1.4-Alkoholen, Glycerin, Glykolen und Glykolethern, aromatischen Alkoholen und analogen Produkten und deren Gemischen ausgewählt ist.
  - 7. Zucommencetzung nach einem der unthergehanden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß eie einen nH-Wert im Bereich von 3 bis 12 aufweist.
- 35 8. Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens eine zusätzliche Oxidationsbase enthält, die unter den p-Phenylendiaminen, bis-Phenylalkylendiaminen, p-Aminophenolen, o-Aminophenolen und heterocyclischen Basen, die von den in 3-Stellung substituierten 4,5-Diaminopyrazolen der Formel (I) verschieden sind, ausgewählt ist.
- 40 9. Zusammensetzung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß die zusätzliche(n) Oxidationsbase(n) 0,0005 bis 12 Gew.-% des Gesamtgewichts der Färbemittelzusammensetzung ausmachen.
  - 10. Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens einen Kuppler und/oder mindestens einen Direktfarbstoff enthält.
  - 11. Zusammensetzung nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Kuppler unter den m-Phenylendiaminen, m-Aminophenolen, m-Dihydroxybenzolen und heterocyclischen Kupplern und den Additionssalzen dieser Verbindungen mit einer Säure ausgewählt sind.
- 50 12. Zusammensetzung nach Anspruch 10 oder 11, dadurch gekennzeichnet, daß der oder die Kuppler 0,0001 bis 10 Gew.-% des Gesamtgewichts der Färbemittelzusammensetzung ausmachen.
  - Zusammensetzung nach einem der vorhergehenden Ansorüche, dadurch gekennzeichnet, daß die Additionssalze mit einer Saure unter den Hydrochloriden, Hydrobromiden, Sulfaten, Tartaten, Lactaten und Acetaten ausgewählt eind
    - 14. Verfahren zum Färben von Keratinfasern und insbesondere von menschlichen Keratinfasern, wie dem Haar, dadurch gekennzeichnet, daß auf die Fasern mindestens eine Farbemittelzusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 13 während einer Zeitspanne aufgetragen wird, die ausreichend ist, um die gewünschte Färbung

entweder an Luft oder mit Hilfe eines Oxidationsmittels zu entwickeln.

10

30

36

50

55

- Verlahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die F\u00e4rbung nur in Kontakt mit Luftsauerstoff entwikkelt wird.
- 16. Verlahren nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die F\u00e4rbung nur in Kontakt mit Luftsauerstoff in Gegenwart von Oxidationskatalysatoren entwickelt wird.
- 17. Verfahren nach Anspruch 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Oxidationskatalysatoren Metallsalze sind.
- 18. Verfahren nach Anspruch 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Farbe bei einem sauren, neutralen oder alkalischen pH-Wert mit einem Oxidationsmittel entwickelt wird, das bei der Anwendung der Farbemittelzusammensetzung zugegeben wird oder das in einer oxidierenden Zusammensetzung vorliegt, die gleichzeitig oder getrennt davon anschließend aufgefragen wird.
- Verlahren nach Anspruch 18, dadurch gekennzeichnet, daß das Oxidationsmittel unter Wasserstoffperoxid, Harnstoffperoxid, Alkalibromaten und Salzen von Persäuren, wie Perboraten und Persulfaten, ausgewählt ist.
- Vorrichtung mit mehreren Abteilungen oder "Kit" zum F\u00e4rben mit mehreren Abteilungen, wobei eine erste Abteilung
  eine F\u00e4rbemittletzusammensetzung nach einem der Anspr\u00fcche 1 bis 13 und eine zweite Abteilung eine oxidierende
  Zusammensetzung enthalt.
  - Neue in 3-Stellung substituierte 4,5-Diamino-pyrazole und die Additionssalze dieser Verbindungen mit einer S\u00e4ure
    der folgenden Formel:

R'<sub>6</sub> (3) (1'), (1

worin  $R_{1}^{\circ}$ ,  $R_{2}^{\circ}$ ,  $R_{3}^{\circ}$ ,  $R_{4}^{\circ}$ ,  $R_{5}^{\circ}$  und  $R_{6}^{\circ}$  die für die Gruppen  $R_{1}$ ,  $R_{2}$ ,  $R_{3}$ ,  $R_{4}$ ,  $R_{5}$  und  $R_{6}$  in Formel (I) angegebenen Bedeutungen aufweisen, mit der Maßgabe, daß:

- (i) wann  $\mathbb{R}_1$ , Mathyl,  $\mathbb{R}_2$ ,  $\mathbb{R}_2$  und  $\mathbb{R}_2$  gleichzeitig Wasserstoff und  $\mathbb{R}_2$  Wasserstoff oder Methyl bedeuten,  $\mathbb{R}_6$  von Hydroxymethyl, Isobutyloxymethyl, Methoxyethyloxymethyl, Cyclohexyl, Thiophen, Pyridin, Phenyl oder Phenyl, das mit Methyl, Tirthormethyl oder Chlor substituent ist, verschieden ist;
- (ii) wenn  $R_1$  unsubstituiertes Phenyl und  $R_2$ ,  $R_3$ ,  $R_4$  und  $R_5$  gleichzeitig Wasserstoff bedeuten,  $R_6$  von unsubstituiertem Phenyl verschieden ist;
- (iii) wenn R'<sub>1</sub> unsubstituiertes Phenyl, R'<sub>6</sub> Methyl und R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R'<sub>3</sub> von Wasserstoff, Methyl oder unsubstituiertem Phenyl verschieden ist;
- (iv) wenn  $R_1$  unsubstituiertes Phenyl,  $R_6$  Methyl,  $R_4$  und  $R_5$  gleichzeitig Wasserstoff und  $R_2$  Methyl oder Ethyl bedeuten,  $R_3$  von unsubstituiertem Phenyl verschieden ist;
- (v) wenn  $R'_1$  unsubstituiertes Phenyl,  $R'_6$  Methyl und  $R'_2$ ,  $R'_3$  und  $R'_5$  gleichzeitig Wasserstoff bedeuten,  $R'_4$  von Methyl verschieden ist;
- (vi) wenn  $R'_{2}$ ,  $R'_{3}$ ,  $R'_{4}$  und  $R'_{5}$  gleichzeitig Wasserstoff bedeuten und  $R'_{6}$  Methyl bedeutet,  $R'_{1}$  von Phenyl verschieden ist, das mit Chlor, Trifluorethyl, Nitro oder Pyridyl substituiert ist;
- (vii) wenn R'<sub>1</sub> Wasserstoff, R'<sub>6</sub> Phenyl oder Phenyl, das mit Chlor, Methyl oder Methoxy substituiert ist, und R'<sub>2</sub>,

R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R'<sub>3</sub> von Wasserstoff, C<sub>1-4</sub>-Alkyl oder unsubstituiertem Phenyl verschieden ist:

- (viii) wenn R'1, R'2, R'3, R'4 und R'5 gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R'6 von Methyl verschieden ist;
- (ix) wenn R'<sub>1</sub>β-Hydroxyethyl und R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R'<sub>6</sub> von Methyl oder unsubstituiertem Phenyl verschieden ist:
- (x) wenn R¹₄ Methyl, R¹₅ unsubstituiertes Phenyl, R¹₂ und R¹₃ gleichzeifig Wasserstoff und R¹₁ Wasserstoff oder Methyl bedeuten, R²₀ von unsubstituiertem Phenyl oder Phenyl, das mit Methyl, Ethyl, Methoxy oder Chlor substituiert ist, verschieden ist;
- (xi) wenn R'<sub>1</sub> tert.-Butyl und R'<sub>2</sub>, R'<sub>3</sub>, R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, R'<sub>6</sub> von Methyl verschieden ist:
- (xii) wenn R'<sub>1</sub> Pyridyl, R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff und R'<sub>3</sub> Wasserstoff oder Methyl bedeuten, R'<sub>6</sub> von Methyl oder unsubstituiertem Phenyl verschieden ist;
- (xiii) wenn R'<sub>1</sub> Methyl, Ethyl oder 4-Aminophenyl, R'<sub>2</sub>, R'<sub>4</sub> und R'<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff und R'<sub>3</sub> Wasserstoff oder unsubstituliertes Phenyl bedeuten, R'<sub>2</sub> von Methyl verschieden ist;
- (xiv) wenn  $R'_1$  Isopropyl und  $R'_2$ ,  $R'_4$  und  $R'_5$  gleichzeitig Wasserstoff bedeuten, mindestens eine der Gruppen  $R'_3$  und  $R'_5$  von Methyl verschieden ist;
- (xv) wenn R¹, Wasserstoff oder unsubstituiertes Phenyl, R¹<sub>2</sub>, R¹<sub>4</sub> und R¹<sub>5</sub> gleichzeitig Wasserstoff und R¹<sub>3</sub> Ben-zyl oder Phenyl, das mit Methyl oder Chlor substituiert ist, bedeuten, R¹<sub>6</sub> von Methyl oder unsubstituiertem Phenyl verschieden ist.
- 22. Verbindungen nach Anspruch 21, dadurch gekennzeichnet, daß sie ausgewählt sind unter:
  - 1-Benzyl-4.5-Diamino-3-methyl-pyrazol.

10

25

35

50

- 4.5-Diamino-1-/8-hydronyothyl)-2-/4'-mothonymhonyl)-pyrazol
- 4.5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(4'-methylphenyl)-pyrazol,
- 4,5-Diamino-1-(β-hydroxyethyl)-3-(3'-methylphenyl)-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-methyl-1-isogropyl-ovrazol.
- 4,5-Diamino-3-(4'-methoxyphenyl)-1-isopropyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
   4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-methyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethyl-pyrazol.
- 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-tert.-butyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-phenyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-(2'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-(3'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 1-Benzyl-4,5-diamino-3-hydroxymethyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-methyl-1-(2'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-methyl-1-(3'-methoxyphenyl)-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-methyl-1-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol,
  - 3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-methyl-pyrazol,
  - 3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-ethyl-pyrazol,
- 3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-isopropyl-pyrazol,
   3-Aminomethyl-4,5-diamino-1-tert.-butyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-ethyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-dimethylaminomethyl-1-tert.-butyl-pyrazol,
- 4,5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,

- 4,5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-ethyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazol.
- 4.5-Diamino-3-ethylaminomethyl-1-tert.-butyl-pyrazol. 4.5-Diamino-3-methylaminomethyl-1-methyl-pyrazol,
- 4.5-Diamino-3-methylaminomethyl-1-isopropyl-pyrazol.

5

10

- 4.5-Diamino-1-ethyl-3-methylaminomethyl-pyrazol.

  - 1-tert.-Butyl-4.5-Diamino-3-methylaminomethyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-f(6-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-methyl-pyrazol.
  - 4.5-Diamino-3-[(β-hydroxyethyl)aminomethyl]-1-isopropylpyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-f(6-hydroxymethyl)aminomethyll-pyrazol,
  - 1-tert -Butyl-4.5-Diaming-3-[(6-hydroxyethyl)aminomethyllpyrazol
- 4-Amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1,3-dimethyl-pyrazol,
  - 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-isopropyl-3-methyl-pyrazol.
  - 4-Amino-5-(B-hydroxyethyl)amino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol.
- 4-Amino-5-(B-hydroxyethyl)amino-1-tert.-butyl-3-methylpyrazol, 15
  - 4-Amino-5-(6-hydroxyethyl)amino-1-phenyl-3-methyl-pyrazol.
    - 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(2'-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol,
    - 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(3'-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol,
  - 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-(4'-methoxyphenyl)-3-methyl-pyrazol,
- 4-Amino-5-(β-hydroxyethyl)amino-1-benzyl-3-methyl-pyrazol, 20
- 4-Amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol,
  - 4-Amino-1-tert.-butyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol,
  - 1-(4'-Chlorbenzyl)-4,5-Diamino-3-methyl-pyrazol,

  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol.
  - 4-Amino-1-ethyl-3-methyl-5-methylamino-pyrazol. 4-Amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1,3-dimethyl-pyrazol,

und den Additionssalzen dieser Verbindungen mit einer Säure.

- 30 23. Verbindungen nach Anspruch 22, dadurch gekennzeichnet, daß sie ausgewählt sind unter:
  - 1 Donard 4 5-Diamino 2-mothyl-pyrazol
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-1-ethyl-3-(4'-methoxyphenyl)-pyrazol.
- 4.5-Diamino-1-ethyl-3-hydroxymethyl-pyrazol. 35
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-methyl-pyrazol,
  - 4.5-Diamino-3-hydroxymethyl-1-isopropyl-pyrazol.
  - 4,5-Diamino-3-methyl-1-isopropyl-pyrazol.
  - 4.5-Amino-5-(2'-aminoethyl)amino-1.3-dimethyl-pyrazol.

und den Additionssalzen dieser Verbindungen mit einer Säure.

- 24. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel (II) nach einem der Ansprüche 21 bis 23, wobei R'6 Methyl bedeutet und R'1 von Wasserstoff verschieden ist, dadurch gekennzeichnet, daß es darin besteht, in einem ersten Schritt ein 3-Aminocrotononitril mit einem einfach substituierten Hydrazin bei einer Temperatur über 90 °C in einem alkoholischen Lösungsmittel umzusetzen, in einem zweiten Schritt das 5-Aminopyrazol in 4-Stellung durch Umsetzung mit einem angroanischen oder graanischen Nitrit zu nitrosieren, wobei ein 5-Amino-4-nitroso-pyrazol gebildet wird, das in einem dritten Schritt durch katalytische Hydrierung zu 4,5-Diaminopyrazolen der Formel (I') führt, worin R's Methyl bedeutet und R's von Wasserstoff verschieden ist.
- 25. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel (I) nach einem der Ansprüche 21 bis 23, wobei R's von Methyl und R', von Wasserstoff verschieden ist, dadurch gekennzeichnet, daß es darin besteht, in einem ersten Schritt ein 6-Ketoacetonitril mit einem einfach substituierten Hydrazin bei einer Temperatur im Bereich von 20 bis 150 °C in einem alkoholischen Lösungsmittel umzusetzen, um ein 5-Amino-pyrazol herzustellen, das dann in einem zweiten Schritt in 4-Stellung nitrosiert wird, wobei ein 4-Nitroso-5-amino-pyrazol gebildet wird, das dann in einem dritten Schritt hydriert wird, wodurch 4.5-Diaminopyrazole der Formel (I') gebildet werden, worin R's von Methyl und R', von Wasserstoff verschieden ist.
  - 26. Verfahren zur Herstellung einer Verbindung der Formel (I') nach einem der Ansprüche 21 bis 23, wobei R'6 eine

. .

15

20

25

35

50

55

Gruppe mit starker sterisch r Hinderung darstellt, dadurch gekennzeichnet, daß es darin besteht, in einem ersten Schritt ein P.Ketbacetontrill mit einem einfach substituierten Hydrazin muzsetzen, um ein S.Aminopyrazoh harzustellen, das dann in einem zwieten Schritt in S-Stellung acetyliert wird, um ein S-Acetyamino-pyrazol zu ergeben, das dann in einem dritten Schritt in 4-Stellung nitriert und in S-Stellung desacetyliert wird, um ein S-Amino-4-nitropyrazol zu ergeben, das dann in einem vierten Schritt hydriert wird und zu 4,5-Diaminopyrazolen der Formel (1) führt, in welchen R.e. eine Grunzen mit Starker sterischer Hinderung bedautet.

27. Verfahren zur Hersellung einer Verbindung der Formel (I) nach einem der Ansprüche 21 bis 23, wobei eine der Gruppen R2 oder R3, von Wasserstoff verschieden ist, dadurch gekennzeichnet, daß es darin besteht, in einem ersten Schritt einen P-Kebester mit Hydrazin zur Henstellung eines S-Hydroxy-prazols im Gleichweicht mit seiner tautomeren Form Pyrazol-5-on herzustellen, das dann in einem zweiten Schritt in 4-Stellung nitriert, daraufhin in einem dritten Schritt in 5-Stellung chloriert wird, um ein S-Chlor 4-nitro-pyrazol herzustellen, das dann in einem vierten Schritt in Gegenwart eines primären Anrinsalzes H2/kR3, zu einem 5-Annio-4-nitropyrazol führt, das dann in einem fünften Schritt durch katalytische Hydrierung 4,5-Diaminopyrazole der Formel (I) ergibt, worin einer der Gruppen R7, oder R1, von Masserstoff verschieden ist.